(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-247565 (P2001-247565A)

(43)公開日 平成13年9月11日(2001.9.11)

				(10) 140	u H	1 // 10 1 0 / 11 1	H (200110111)
(51) Int.Cl.7	識別記号		F	ī		5 -	マコード(参考)
C 0 7 D 401/12			C 0	7 D 401/12			
A 6 1 K 31/475			A 6	1 K 31/475			
31/496				31/496			
31/5355				31/5355			
31/5377				31/5377			
		審查請求	有	請求項の数10	OL	(全 25 頁)	最終頁に続く

(21)出職番号 特爾2001-61661(P2001-61661)

(22) /HMG FI 平成13年3月6日(2001.3.6)

(31)優先権主張番号 60/187605

(32) 優先日 平成12年3月7日(2000.3.7)

(33)優先権主張国 米国 (US)

(71)出願人 397067152

ファイザー・プロダクツ・インク アメリカ合衆国コネチカット州グロトン市

イースタン・ポイント・ロード

(72)発明者 ジョイス・アン・サトクリフ アメリカ合衆国コネチカット州06340,グ ロトン、イースタン・ポイント・ロード、 ファイザー・グローバル・リサーチ・アン ド・ディベロプメント

(74)代理人 100089705

弁理士 社本 一夫 (外5名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 感染症を処置するためのヘテロアリール管機されたN- (インドール-2-カルボニルー) アミ

ド類の使用 (57)【要約】

【課題】 感染症、例えば、細菌性、真菌性、寄生生物 性またはウイルス性感染症を治療または予防するための 方法および医薬組成物を提供することである。 【解決手段】 本明細書で定義する式 I または 1 A:

[(E.1.]

で表されるグリコーゲンポスホリラーゼ阻害剤を含有す る医薬組成物を、上記感染症を治療するために、哺乳動 物に投与する。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 式 I または式 I A: 【化1】

式 [A [式中、点線 (---) は、任意の結合であり; Aは、 点線 (---) が結合である時に、-C (H) = ; -C ((C1-C4) アルキル) =または-C (ハロ) =であ り;Aは、点線 (---) が結合でない時に、メチレン $state = CH((C_1 - C_4) T n + n) - r s p;$ R₁、R₈またはR₆は、各々、独立に、H;ハロ;4 -, 6-もしくは7-=トロ;シアノ; (C₁-C₄) ア ルキル; (C_1-C_4) アルコキシ; フルオロメチル; ジ フルオロメチルまたはトリフルオロメチルであり; R。 は、Hであり; R_3 は、Hまたは(C_1 - C_6)アルキル であり; R,は、H; メチル; エチル; nープロピル; ヒドロキシ (C1-C3) アルキル; (C1-C3) アルコ キシ (C1-C3) アルキル;フェニル (C1-C4) アル キル;フェニルヒドロキシ(C1-C4)アルキル;フェ ニル (C1-C4) アルコキシ (C1-C4) アルキル;チ エン-2-もしくは-3-イル (C1-C4) アルキルま たはフルー2-もしくは-3-イル (C_1-C_4) アルキ ルであり;前記 R_4 環は、炭素上を、H; ハロ; (C,-C₄) アルキル; (C₁-C₄) アルコキシ; トリフルオ ロメチル;ヒドロキシ;アミノまたはシアノで、独立 に、--、二-または三-置換されているか;または、 R₄は、ピリド-2-, -3-もしくは-4-イル (C, -C₄) アルキル;チアゾール-2-, -4-もしくは

-5-イル (C₁-C₄) アルキル;イミダゾール-1 -, -2-, -4-もしくは-5-イル (C,-C₄) ア ルキル: ピロールー2-もしくは-3-イル (C,-C₄) アルキル;オキサゾール-2-,-4-もしくは -5-イル (C,-C,) アルキル; ピラゾール-3-, -4-もしくは-5-イル (C,-C,) アルキル: イソ オキサゾール-3-, -4-もしくは-5-イル (C. -C₄) アルキル;イソチアゾール-3-, -4-もし くは-5-イル (C1-C4) アルキル: ピリダジン-3 -もしくは-4-イル- (C,-Ca) アルキル; ピリミ ジン-2-, -4-, -5-もしくは-6-イル (C, -Ca) アルキル; ピラジン-2-もしくは-3-イル (C1-C4) アルキルまたは1, 3, 5-トリアジン-2-イル (C,-Ca) アルキルであり;前記Raヘテロ 環は、所望により、ハロ; トリフルオロメチル; (C, -C₄) アルキル; (C₁-C₄) アルコキシ; アミノま たはヒドロキシで、独立に、--または二-置換されて おり、前記--または二-置換基は、炭素に結合されて おり: R。は、H: ヒドロキシ: フッ素: (C,-C。) アルキル; (C1-C5) アルコキシ; (C1-C6) アル カノイル; アミノ (C,-C4) アルコキシ; モノ-N-もしくはジーN, N- (C1-C4) アルキルアミノ (C ,-C₄) アルコキシ; カルボキシ(C,-C₄) アルコキ シ; (C1-C5) アルコキシーカルボニル (C1-C4) アルコキシ;ベンジルオキシカルボニル (C,-C,) ア ルコキシまたはカルボニルオキシであり;前記カルボニ ルオキシは、フェニル;チアゾリル;イミダゾリル;1 H-インドリル; フリル; ピロリル; オキサゾリル; ピ ラゾリル;イソオキサゾリル;イソチアゾリル;ピリダ ジニル: ピリミジニル: ピラジニルまたは1、3、5-トリアジニルと炭素-炭素結合し、前記R₅環は、所望 により、ハロ; (C,-C₄) アルキル; (C,-C₄) ア ルコキシ;ヒドロキシ;アミノまたはトリフルオロメチ ルで--置換されており、前記--置換基は、炭素に結 合されており; R_7 は、H; フッ素または ($C_1 - C_8$) アルキルであるか: または、

R₁₀は、3-および/または4---または二一置換されたオキサアゼチジン-2-イル;2-,4-,および/または5---置換または二一置換されたオキサゾリ

ジン-3-イル; 2-, 4-, および/または5---または二一置換されたチアゾリジン-3-イル;2-, 4-, および/または5---または二-置換された1 ーオキソチアゾリジン-3-イル;2-,4-,および ✓または5---または二-置換された1、1-ジオキ ソチアゾリジン-3-イル;3-および/または4-, ーーまたは二ー置換されたピロリジン-1-イル:3 -, 4-および/または5-, --、ニ-または三-置 換されたピペリジン-1-イル:3-,4-,および/ または5---、二-または三-置換されたピペラジン -1-イル:3-置換されたアゼチジン-1-イル:4 -および/または5-, --または二一置換された1, 2-オキサジナン-2-イル;3-および/または4---または二一置換されたピラゾリジン-1-イル:4 -および/または5-, --または二一置換されたイソ オキサゾリジン-2-イル; 4-および/または5-, ーーおよび/または二ー置換されたイソチアゾリジンー 2-イルであり;前記R10置換基は、独立に、H;ハ D; (C_1-C_5) -PN+N; EFD+D; $P \in J$, EノーN-もしくはジーN, N-(C_1 - C_8) アルキルア ミノ;ホルミル;オキソ;ヒドロキシイミノ; (C,-Cs) アルコキシ; カルボキシ; カルバモイル; モノー NまたはジーN, N- (C_1-C_4) アルキルカルバモイ N; (C_1-C_4) TN TN TN TN TN TN TNコキシメトキシ; (C,-Ce) アルコキシカルボニル; カルボキシ (C,-C,) アルキルまたはヒドロキシ (C ,-C=) アルキルであり; R,oは、H; メチル; エチ ル;n-プロピル;ヒドロキシ(C_1-C_3)アルキル; (C1-C3) アルコキシ (C1-C3) アルキル;フェニ ル (C1-C4) アルキル;フェニルヒドロキシ (C,-C₄) アルキル; (フェニル) ((C₁-C₄) -アルコ キシ) (C,-C4) アルキル; チエン-2-もしくは-3-イル (C,-C₄) アルキルまたはフル-2-もしく は-3-イル (C_1-C_4) アルキルであり; 前記 R_4 環 は、炭素上を、H;ハロ; (C,-C₄) アルキル; (C ,-Ca) アルコキシ; トリフルオロメチル; ヒドロキ υ ; r<1; υ r/1+1ミダゾールー2ーイルで、独立に、--、ニーまたは三 置換されているか:または、 Rud、ピリド-2-, -3-もしくは-4-イル (C

 $\begin{array}{c} -1_{1} - C_{4} \end{pmatrix} \mathcal{T} \mathcal{N} \neq \mathcal{N}; \not= \mathcal{T} \mathcal{Y} - \mathcal{N} - 2 -, \quad -4 - \mathbf{b} \cup \mathbf{c} \\ -5 - 4 \mathcal{N} \cdot (C_{1} - C_{4}) \mathcal{T} \mathcal{N} \neq \mathcal{N}; \mathcal{T} \geq \mathcal{Y} \mathcal{Y} - \mathcal{N} - 2 \\ -, \quad -4 - \mathbf{b} \cup \mathbf{c} \cup \mathbf{t} - 5 - 4 \mathcal{N} \cdot (C_{1} - C_{4}) \mathcal{T} \mathcal{N} \neq \mathcal{N}; \\ \mathcal{U} = -\mathcal{N} - 2 - \mathbf{b} \cup \mathbf{c} \cup \mathbf{t} - 3 - 4 - \mathbf{b} \cup \mathbf{c} \cup \mathbf{t} - 5 - 4 \mathcal{N} \\ \mathcal{N}; \vec{\mathbf{t}} \neq \mathbf{t} \mathcal{Y} - \mathcal{N} - 2 -, \quad -4 - \mathbf{b} \cup \mathbf{c} \cup \mathbf{t} - 5 - 4 \mathcal{N} \\ (C_{1} - C_{4}) \mathcal{T} \mathcal{N} \neq \mathcal{N}; \quad \mathcal{T} \mathcal{N} \neq \mathcal{N} + \mathcal{N}$

 R_{12} は、 R_{11} -カルポニルオキシメチルであり;前記R ...は、フェニル;チアゾリル;イミダゾリル;1H-イ ンドリル;フリル;ピロリル;オキサゾリル;ピラゾリ ル;イソオキサゾリル;イソチアゾリル;ビリジル;ビ リダジニル; ピリミジニル; ピラジニルまたは1,3, 5-トリアジニルであり;前記R₁₁環は、所望により、 $\Lambda \mathbf{u} : \mathcal{T} \in \mathcal{J} : \mathbf{E} \mathsf{F} \mathbf{u} + \mathbf{v} : (\mathbf{C}_1 - \mathbf{C}_2) \mathcal{T} \mathcal{U} + \mathcal{U} :$ 独立に、--または二一置換されており、前記--また は二-置換基は、炭素に結合されており; R13は、H; メチル; エチル; n-プロピル; ヒドロキシメチルまた はヒドロキシエチルであり; $R_{14}C$ (O) R_{15} であり; R₁₅は、モルホリノ; チオモルホリノ; 1-オキソチオ モルホリノ; 1, 1-ジオキソチオモルホリノ; チアゾ リジン-3-イル;1-オキソチアゾリジン-3-イ ル:1,1-ジオキソチアゾリジン-3-イル:ピロリ ジン-1-イル; ピペリジン-1-イル; ピペラジン-1-イル: ピペラジン-4-イル: アゼチジン-1-イ ル:1、2-オキサジナン-2-イル:ピラゾリジン-1-イル:イソオキサゾリジン-2-イル:イソチアゾ リジン-2-イル;1,2-オキサアゼチジン-2-イ ル;オキサゾリジン-3-イル;3,4-ジヒドロキイ ソキノリン-2-イル;1,3-ジヒドロイソインドー イル; 2, 3-ジヒドローベンゾ [1, 4] オキサジン -4-イル; 2, 3-ジヒドローベンゾ [1, 4] ーチ アジン-4-イル; 3, 4-ジヒドロ-2H-キノキサ リン-1-イル; 3, 4-ジヒドローベンプ [c] [1, 2] オキサジン-1-イル:1,4-ジヒドロー ベンゾ [d] [1, 2] オキサジン-3-イル;3,4 -ジヒドローベンゾ [e] [1, 2] -オキサジン-2 ーイル:3Hーベンゾ「d]イソオキサゾールー2ーイ ル;3H-ベンゾ [c] イソオキサゾール-1-イルま たはアゼパン-1-イルであり;前記R15環は、所望に より、ハロ; (C_1-C_5) アルキル; (C_1-C_5) アル コキシ;ヒドロキシ;アミノ;モノーN-もしくはジー N, N- (C,-C,) アルキルアミノ;ホルミル;カル ボキシ;カルバモイル;モノ-N-もしくはジ-N, N - (C,-C_c) アルキルカルバモイル; (C,-C_c) ア ルコキシ (C,-Co) アルコキシ; (C,-Co) アルコ

キシカルボニル;ベンジルオキシカルボニル; (C,-Cs) アルコキシカルボニル (C,-Cs) アルキル; (C,-Ca) アルコキシカルボニルアミノ;カルボキシ (C,-Ce) アルキル; カルバモイル (C,-Ce) アル キル:モノ-N-もしくはジ-N, N-(C,-Ce)ア ルキルカルバモイル (C₁-C₅) アルキル;ヒドロキシ (C₁-C₅) アルキル; (C₁-C₄) アルコキシ (C₁ -C4) アルキル; アミノ (C1-C4) アルキル; モノ -N-もしくはジ-N, N- (C,-Ca) アルキルアミ ノ (C,-Ca) アルキル;オキソ;ヒドロキシイミノま たは(C,-C,)アルコキシイミノで、独立に、--、 ニーまたは三一置換されており;ほんの2つの置換基 は、オキソ; ヒドロキシイミノまたは (C,-Ca) アル コキシイミノから選択され、オキソ;ヒドロキシイミノ または (C,-Ce) アルコキシイミノは、非芳香族性炭 素上にあり;前記R15環は、所望により、さらに、(C ,-C_e) アルキルまたはハロで、独立に、--または二 - 置換されている。〕で表される化合物;および、その 薬学的に許容可能な塩類およびプロドラッグの有効な量 を投与することを含む哺乳動物における感染症を処置す る方法。

【韓求項 2】 前記感染症が、細菌性、真菌性、寄生生物性またはウイルス性感染症であり、化合物が、 R_j が、5-H、5- M - M - M +

 $R_4 \vec{n}$, $f = x - 2 - 6 \cdot 1 < t - 3 - 4 \cdot n$ ($C_1 - C_2$) アルキル; ピリドー2-, -3-もしくは-4-イル (C1-C2) アルキル; チアゾール-2-, -4-もし $\langle t - 5 - 4 n \ (C_1 - C_2) \ r n + n \ ; \ 4 \le g \ y - n -$ 1-, -2-, -4-もしくは-5-イル (C,-Co) アルキル;フルー2-もしくは-3-イル (C_1-C_2) アルキル: ピロール-2-もしくは-3-イル (C.-C。) アルキル;オキサゾール-2-,-4-もしくは -5-イル- (C₁-C₂) アルキル; ピラゾール-3 -, -4-もしくは-5-イル (C₁-C₂) アルキル; イソオキサゾルー3-, -4-もしくは-5-イル (C 1-Co) アルキルであり;前記R4ヘテロ環が、所望に より、ハロ; トリフルオロメチル; (C,-C₄) アルキ ル; (C,-C₄) アルコキシ; アミノまたはヒドロキシ で、独立に、--または二-置換され、前記--または 二-置換基が炭素に結合されており; Reが、ヒドロキ シであり; R-が、Hである; 式Iで表される、請求項

1に記載の方法。

【請求項3】 aと標識された炭素原子が、(S)立体 化学を有し; bと標識された炭素原子が、(R)立体化 学を有し; Raが、フェニル (C,-Ca) アルキル; チ エン-2-イル- (C1-C2) アルキル;チエン-3-イルー (C,-Ca) アルキル;フルー2-イルー (C, -C。) アルキルまたはフル-3-イル-(C,-C。) アルキルであり;前記環が、Hまたはフッ素で、独立 に、--または二-置換されており: R10が、モルホリ ノ;4-(C₁-C₄) アルキルピペラジン-1-イル; 3-置換されたアゼチジン-1-イル:3-および/ま たは4-, --または二-置換されたピロリジン-1-イル; 4-および/または5---または二-置換され たイソオキサゾリジン-2-イル;4-および/または 5-, --または二一置換された1, 2-オキサジナン 2 - イルであり;前記置換基が、各々、独立に、H; ハロ:ヒドロキシ:アミノ:モノーN-もしくはジー N, N- (C₁-C₆) アルキルアミノ;オキソ;ヒドロ キシイミノまたはアルコキシである、請求項2に記載の 方法。

「請求項4」 化合物が、式1で表され;かつ、 式中、R,が、日;ハロ;メチルまたはシアノであり; κ_0 および κ_0 が、各々、独立に、日またはハロであり; Λ が、一て(日)=であり; κ_2 および κ_0 が、日であり り; κ_2 が、フェニル(κ_0)。アルキルであり;前 記フェニル基が、日またはハロ・ κ_0 一、二・または三 一置換されているか、または、日;ハロ;(κ_0 一、アルキル; ル;ヒドロキシ;フまたはシアノで、独立に、一 または二 電換されているか。または、無

 $R_4 \vec{m}$, $\mathcal{F} = \mathcal{F} = \mathcal{$ アルキル; ピリドー2-, -3-もしくは-4-イル (C₁-C₂) アルキル; チアゾール-2-, -4-もし くは-5-イル (C,-Co) アルキル;イミダゾールー 1-, -2-, -4-もしくは-5-イル (C,-C₂) アルキル;フルー2-もしくは-3-イル (C_1-C_2) アルキル; ピロール-2-もしくは-3-イル (C_1 -Ca) アルキル;オキサゾール-2-,-4-もしくは -5-イル- (C₁-C₂) アルキル; ピラゾール-3 -, -4-もしくは-5-イル (C1-C2) アルキル; イソオキサゾル-3-,-4-もしくは-5-イル(C $_1$ - C_2) アルキルであり;前記 R_4 へテロ環が、所望に より、ハロ;トリフルオロメチル; (C,-C4) アルキ ル; (C,-Ca) アルコキシ; アミノまたはヒドロキシ で、独立に、--または二-置換され、前記--または 二-置換基が炭素に結合されており; Rgが、フッ素; (C,-C₄) アルキル; (C,-C₅) アルコキシ; アミ ノ (C,-C,) アルコキシ;モノ-N-もしくはジー N, N- (C_1-C_4) $r \nu + \nu r \in J$ (C_1-C_4) $r \nu$ コキシ;カルボキシ(C₁-C₄)アルコキシ; (C₁-

 C_5) アルコキシーカルボニル (C_1-C_4) アルコキシ;ベンジルオキシカルボニル (C_1-C_4) アルコキシ であり; R_7 が、H;フッ素または (C_1-C_6) アルキルである、請求項 1に記載の方法。

【請求項5】 前記化合物が、5-クロロー1H-イン ドール-2-カルボン酸 [(1S) -ベンジル-(2 R) ーヒドロキシー3- (4-メチルーピペラジン-1 -イル) -3-オキソープロビル] -アミド塩酸塩;5 -クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸〔(1 S) -ベンジル- (2R) -ヒドロキシ-3- (3-ヒ ドロキシーアゼチジン-1-イル) -3-オキソープロ ピル) ーアミド; 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ((1S) -ベンジル-(2R) -ヒドロキ シー3-イソオキサゾリジン-2-イル-3-オキソー プロピル) ーアミド: 5-クロロー1H-インドールー 2-カルボン酸((1S)-ベンジル-(2R)-ヒド ロキシー3- [1, 2] オキサジナン-2-イル-3-オキソープロピル)ーアミド:5-クロロー1H-イン ドール-2-カルボン酸 [(1S) -ベンジル-(2 R) -ヒドロキシ-3- ((3S) -ヒドロキシーピロ リジン-1-イル) -3-オキソープロピル] -アミ ド;5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 「(1S) -ベンジル-3- ((3S, 4S) -ジヒド ロキシーピロリジン-1-イル) - (2R) -ヒドロキ シー3-オキソープロビル]ーアミド;5-クロロー1 H-インドール-2-カルボン酸 [(1S) -ベンジル -3- (cis-3, 4-ジヒドロキシーピロリジン-1-イル) - (2R) -ヒドロキシ-3-オキソープロ ピル] ーアミド;および、5 ークロロー1Hーインドー ル-2-カルボン酸((1S)-ベンジル-(2R)-ヒドロキシー3-モルホリン-4-イル-3-オキソー プロビル) -アミドからなる群より選択される、請求項 1に記載の方法。

【請求項6】 前記感染症が、細菌性、真菌性、寄生生物性またはウイルス性感染症であり; 化合物が、式IAで表され: かつ.

式中、 R_1 が、5-H; 5-Nロ; $5-\lambda$ チル; $5-\lambda$ アノまたは5-H) アルオロメチルであり; R_8 および R_8 が、6 本、独立に、Hまたはハロであり;Aが、C (H) =であり; R_2 3よび R_3 が、Hであり; R_3 1が、H; λ 7 アンニール (C_1-C_2) アルキルであり;前記フェニル基が、H; λ 1 アンニール (C_1-C_2) アルキルであり;前記フェニル基が、H; λ 1 アンニーン・ λ 2 アンニーン・ λ 3 アンニーン・ λ 4 アンニーン・ λ 5 アンニーン・ λ 5 アンニーン・ λ 7 アンニーン・ λ 7 アンニーン・ λ 7 アンニーン・ λ 7 アンニーン・ λ 8 アンニーン・ λ 8 アンニーン・ λ 9 アンニーン・ λ 9 アンニーン・ λ 1 アンニーン・ λ 1 アンニーン・ λ 2 アンニーン・ λ 3 アンニーン・ λ 4 アンニーン・ λ 5 アンニーン・ λ 5 アンニーン・ λ 5 アンニーン・ λ 5 アンニーン・ λ 7 アンニーン・ λ 1 アンニーン・ λ 1 アンニーン・ λ 2 アンニーン・ λ 3 アンニーン・ λ 4 アンニーン・ λ 5 アンニーン・ λ 7 アンエーン・ λ 7 アンニーン・ λ 7 アンニーン・ λ 7 アンエーン・ λ 7 アンニーン・ λ 7 アンニーン・ λ 7 ア

2-, -4-もしくは-5-イル (C,-Co) アルキ ル;フル-2-もしくは-3-イル (C,-Co) アルキ ル; ピロール-2-もしくは-3-イル (C,-C,) ア ルキル:オキサゾール-2-,-4-もしくは-5-イ ルー (C,-C₂) アルキル; ピラゾール-3-, -4-もしくは-5-イル (C_1-C_2) アルキル;イソオキサ y'-h-3-, -4-5 $\downarrow C_1-C_2$ アルキル;イソチアゾール-3-,-4-もしくは-5 -イル (C1-C2) アルキル; ピリダジン-3-もしく は-4-イル (C,-C,) アルキル; ピリミジン-2 -, -4-, -5-もしくは-6-イル (C,-Co) ア ルキル; ピラジン-2-もしくは-3-イル (C,-C。) アルキルまたは1, 3, 5-トリアジン-2-イ ル (C,-Co) アルキルであり;前記R10ヘテロ環が、 所望により、ハロ; トリフルオロメチル; (C,-C,) PN+N; (C_1-C_4) PN-1+2; $P \in J$ Eロキシで、独立に、--または二-置換され、前記--または二一置換基が炭素に結合されており; R.oが、H である、請求項1に記載の方法。

【請求項7】 前記化合物が、5-クロロ-1H-イン ドールー2-カルボン酸〔(15)-ベンジルー2-(3-ヒドロキシイミノーピロリジン-1-イル)-2 ーオキソーエチル]ーアミド:5-クロロー1H-イン ドールー2-カルボン酸「2-(cis-3,4-ジヒ ドロキシーピロリジン-1-イル) -2-オキソーエチ ル] ーアミド: 5-クロロ-1H-インドール-2-カ ルボン酸[2-((3S, 4S) -ジヒドロキシーピロ リジン-1-イル) -2-オキソーエチル] -アミド: 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸〔(1 S) -ベンジル-2- (cis-3, 4-ジヒドロキシ ーピロリジンー1ーイル) -2-オキソーエチル] ーア ミド:5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 [2-(1, 1-ジオキソーチアゾリジン-3-イル) -2-オキソーエチル] -アミド:5-クロロ-1H-インドールー2-カルボン酸(2-オキソー2-チアゾ リジン-3-イルーエチル)ーアミド:5-クロロー1 H-インドール-2-カルボン酸 [(1S)-(4-フ ルオローベンジル) -2- (4-ヒドロキシーピペリジ ンー1-イル) -2-オキソーエチル] -アミド:5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸〔(1S) ーベンジル-2-((3RS)-ヒドロキシーピペリジ クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸〔2-オキ ソー2- ((1RS) -オキソー1-チアゾリジン-3 ーイル) ーエチル] ーアミド; 5-クロロー1H-イン ドール-2-カルボン酸「(1S)-(2-フルオロ-ベンジル) -2- (4-ヒドロキシーピペリジン-1-イル) -2-オキソーエチル] -アミド;5-クロロー 1 H-インドール-2-カルボン酸〔(18) -ベンジ ルー2-((35, 45) -ジヒドロキシーピロリジン 【請求項8】 哺乳動物における感染症を処置するため の医薬組成物であって、前記感染症を処置するために有 効な量の式1または1Aで表される化合物:または、そ の薬学的に許容可能な塩またはプロドラッグを薬学的に 許容可能な母性と組合せておけ医薬組成物、

【請求項9】 哺乳動物におけるクラミジアニューモニ エ (Chlamydia pneumoniae) 感染 症を処置する方法であって、前記感染症を処置するのに 有効な量のグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤を投与す ることを含む方法。

【請欢項10】 哺乳動物におけるクラミジアニューモ ニエ (Chlamydia pneumoniac) 感 染症を処理するための医薬無成物であって、削忽感染症 を処置するのに有効な量のグリコーゲンホスホリラーゼ 阻害剤を薬学的に許容可能な損体と組合せて含む医薬組 収物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、感染症の処置における ある種のグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤の使用に関 する。

[0002]

【従来の技術】組織におけるグリコーゲノリシスは、それによって、グリコーゲンを開設させて、グルコースーーホスフェートを放出するが、グリコーゲンホスホリラーゼ(GP)によって触媒される。ヒトにおいて、この酵素の3つのイソフォーム(isoforms)、すなわち、肝臓イソフォーム(HGGP)が、筋肉イソフォーム(HMGP)および豚イソフォームは、3つの別類の遺伝子生成物であり、80 - 83%のアミノ酸同一を付する(C.B. Newgard, D.R. Littman, C. van Gendered, M. Smith, and R. J. Fletterick, J. Biol. Chem. 263:3850-3857, 1988)。グリコーゲンホスホリラー

ゼは、また、細菌中にも存在する。

【0003】今日までに報告されているグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤としては、グルコースおよびグルコース類縁体が挙げられる(例えば、Martin,

J. L. et al., Biochemistry 1991, 30, 10101), カフェインおよびその他のプリン類線体が挙げられ (例えば、Kasvinsky, P. J. et al., Biol. Chem. 1978, 253, 3343-3351 and 9102-9106), このタイプの風管例は、Oikonomakos, N. G. et al., Protein Sci. 1999, 8, 1930-1945に認識を表している。

【0004】/リコーゲンホスホリラーゼ阻害剤は、真性糖尿病の処配に有用である。例えば、国際特許公開金 機Wの 96/39383お込びの 96/39385は、両方とも、1996年12月12日に公開され、糖尿病を処理するための置換されたNー (インドールー2ーカルボニルー) アミド斑および誘導体の使用を記載している。これら化合物は、また、アラロー人性動脈硬化症、高インスリン血症、高コレステロール血症、高血圧症、高脂血症の治療および心症症血損傷の予防に有用であると配数されている。

【0005】米国特許5,952,322は、非心縁性 虚血を伴う組織損傷を軽減するために、例えば、WO 96/39384およびWO 96/39385に配載 されているもののようなグリコーゲンホスホリラーゼ阻 告剤の使用を記載している。

【0006】1999年3月16日に発行された米国特 許5,882,885は、中耳次、結膜炎、肺炎、菌血 紫、髄膜炎、静脈消炎、胸吸震腫症はよび心内膜炎の処 置において有用なストレプトコッカルグリコーゲンホス ホリラーゼのアンタゴニストおよびアゴニストに関す ***

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、感染症、例え ば、細菌性、真菌性、 寄生生物性またはウイルス性感染 症を指験または予防する方法であって、前記感染症の治 淋および予防に有効な式!または式!Aで表される化合 物の量を投与することを含む方法に係る。

【0008】式 I または式 I Aで表される化合物は、構

[00009]

【化2】

$$\begin{array}{c} R_4 \\ R_6 \\ R_7 \\ R_8 \\ R_8 \end{array}$$

[式中、点線 (---式え 在意の結合であり; Aは、 点線 (---) が結合である時に、-C (H) = ; -C ((C,-C₄) アルキル) =または-C (ハロ) =であ り:Aは、点線 (---) が結合でない時に、メチレン $schi-CH((C_1-C_4) rn+n)-roby;$ R₁、R₈またはR₉は、各々、独立に、H;ハロ;4 -, 6-もしくは7-=トロ;シアノ; (C₁-C₄) ア ルキル; (C_1-C_4) アルコキシ; フルオロメチル; ジ フルオロメチルまたはトリフルオロメチルであり; R。 は、Hであり; Raは、Hまたは (CI-Ca) アルキル であり; R_4 は、H; メチル; エチル; n - プロビル; ヒドロキシ (C1-C3) アルキル; (C1-C3) アルコ キシ (C,-C,) アルキル; フェニル (C,-C,) アル キル;フェニルヒドロキシ(C₁-C4)アルキル;フェ $= L \cdot (C_1 - C_4) \ P \cdot L = L \cdot (C_1 - C_4) \ P \cdot L + L \cdot (C_1 - C_4$ エン-2-もしくは-3-イル (C1-C4) アルキルま たはフルー2-もしくは-3-イル (C_1-C_4) アルキ ルであり;前記Ra環は、炭素上を、H;ハロ; (C1- C_4) $P \mathcal{L} + \mathcal{L}_1 + \mathcal{L}_2 + \mathcal{L}_3 + \mathcal{L}_4 + \mathcal{L}_4 + \mathcal{L}_5 + \mathcal{L}_5 + \mathcal{L}_7 + \mathcal{L$ ロメチル;ヒドロキシ;アミノまたはシアノで、独立 に、--、ニーまたは三一置換されているか;または、 R_4 は、ビリド-2-, -3-もしくは-4-イル (C, -C₄) アルキル; チアゾール-2-, -4-もしくは $-5 - 4 \mu (C_1 - C_4) r \mu + \mu; 4 \le 6 \% - 4 \mu - 1$ -, -2-, -4-もしくは-5-イル (C,-C₄) ア ルキル; ピロール-2-もしくは-3-イル (C,-Ca) アルキル;オキサゾール-2-, -4-もしくは -5-イル (C,-C,) アルキル; ピラゾール-3-, -4-もしくは-5-イル (C,-C₄) アルキル: イソ オキサゾール-3-, -4-もしくは-5-イル (C, -C₄) アルキル: イソチアゾール-3-, -4-もし $\langle tt-5-4 \nu \rangle (C_1-C_4) \nu \nu + \nu ; \nu \nu + \nu ; \nu \nu + \nu = 3$ -もしくは-4-イル- (C,-Ca) アルキル; ピリミ ジン-2-, -4-, -5-もしくは-6-イル (C, -Ca) アルキル; ピラジン-2-もしくは-3-イル (C,-C₄) アルキルまたは1, 3, 5-トリアジン-2-イル (C,-C₄) アルキルであり;前記R₄ヘテロ 環は、所望により、ハロ; トリフルオロメチル; (C, -C4) アルキル; (C1-C4) アルコキシ; アミノま たはヒドロキシで、独立に、--または二一置換されて おり、前記--または二-置換基は、炭素に結合されて おり; R₅は、H; ヒドロキシ; フッ素; (C,-C₆) アルキル; (C₁-C₅) アルコキシ; (C₁-C₆) アル カノイル; アミノ (C_1-C_4) アルコキシ; モノーNー もしくはジーN, N- (C_1-C_4) アルキルアミノ (C1-C4) アルコキシ; カルボキシ(C1-C4) アルコキ シ; (C1-C5) アルコキシーカルボニル (C1-C4) アルコキシ:ベンジルオキシカルボニル(C.-C.)ア ルコキシまたはカルボニルオキシであり;前記カルボニ ルオキシは、フェニル;チアゾリル;イミダゾリル;1 H-インドリル; フリル; ピロリル; オキサゾリル; ピ ラゾリル;イソオキサゾリル;イソチアゾリル;ピリダ ジニル: ピリミジニル: ピラジニルまたは1、3、5-トリアジニルと炭素ー炭素結合し、前記R。環は、所望 により、ハロ; (C_1-C_4) アルキル; (C_1-C_4) ア ルコキシ:ヒドロキシ:アミノまたはトリフルオロメチ ルで一一置換されており、前記一一置換基は、炭素に結 合されており; R_7 は、H; フッ素または $(C_1 - C_8)$ アルキルであるか; または、RsおよびRzは、相互に合 さって、オキソであってもよく; Reは、C(O) Rio であり; R_{10} は、ピペラジンー1ーイル; 4 ー (C_1 ー Ca) アルキルピペラジン-1-イル; 4-ホルミルピ ペラジン-1-イル;モルホリノ;チオモルホリノ;1 -オキソチオモルホリノ;1、1-ジオキソーチオモル ホリノ;チアゾリジン-3-イル;1-オキソーチアゾ リジン-3-イル:1、1-ジオキソーチアゾリジン-3-イル ; 2- (C_1-C_6) アルコキシカルボニルピロ リジン-1-イル:オキサゾリジン-3-イルまたは2 (R) -ヒドロキシメチルピロリジン-1-イルである か;または、Rioは、3-および/または4---また は二一置換されたオキサアゼチジン-2-イル:2-. 4-, および/または5---置換または二-置換され たオキサゾリジン-3-イル;2-,4-,および/ま たは5---または二-置換されたチアゾリジン-3-イル; 2-, 4-, および/または5---または二-

置換された1-オキソチアゾリジン-3-イル;2-, 4-, および/または5---または二一置換された 1, 1-ジオキソチアゾリジン-3-イル;3-および /または4-, --または二一置換されたピロリジン-1ーイル:3-,4ーおよび/または5-,--、ニー または三一置換されたピペリジン-1-イル:3-,4 - , および/または5---、ニーまたは三一置換され たピペラジン-1-イル;3-置換されたアゼチジン-1-イル: 4-および/または5-, --または二一世 換された1,2-オキサジナン-2-イル;3-および /または4---または二一置換されたピラゾリジン-1-イル;4-および/または5-,--または二一置 換されたイソオキサゾリジン-2-イル;4-および/ または5-, --および/または二-置換されたイソチ アゾリジン-2-イルであり;前記R、直換基は、独立 に、H; ハロ; (C_1-C_5) -アルキル; ヒドロキシ; アミノ, モノーNーもしくはジーN, N- (C_1-C_5) アルキルアミノ:ホルミル:オキソ:ヒドロキシイミ ノ; (C1-C5) アルコキシ; カルボキシ; カルバモイ ル;モノーNまたはジーN, N-(C_1 - C_4) アルキル カルバモイル; (C_1-C_4) アルコキシイミノ; $(C_1$ -Ca) アルコキシメトキシ; (C1-Ca) アルコキシ カルボニル;カルボキシ(C,-C,)アルキルまたはヒ ドロキシ (C,-Cs) アルキルであり; R,oは、H; メ チル;エチル;n-プロピル;ヒドロキシ(C_1-C_2) アルキル; (C_1-C_3) アルコキシ (C_1-C_3) アルキ ル;フェニル (C,-C,) アルキル;フェニルヒドロキ シ (C,-Ca) アルキル; (フェニル) ((C,-Ca) -アルコキシ) (C₁-C₄) アルキル;チエン-2-も -もしくは-3-イル (C_1 - C_4) アルキルであり;前 記 R_{12} 環は、炭素上を、H; ハロ; $(C_1 - C_4)$ アルキ ル; (C,-Ca) アルコキシ; トリフルオロメチル; ヒ ドロキシ;アミノ;シアノまたは4,5-ジヒドロ-1 H-イミダゾール-2-イルで、独立に、--、二-ま たは三一置換されているか;または、R,oは、ピリドー 2-, -3-もしくは-4-イル (C,-C4) アルキ ル: チアゾールー2-, -4-もしくは-5-イル (C,-C,) アルキル:イミダゾール-2-, -4-もしく は-5-イル (C,-C,) アルキル; ピロール-2-も しくは-3-イル (C_1-C_4) アルキル; オキサゾール -2-, -4-もしくは-5-イル (C,-C,) アルキ ル; ピラゾールー3-, -4-もしくは-5-イル (C $_{1}-C_{4}$) $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{5}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{7}$ しくは-5-イル (C1-C4) アルキル;イソチアゾー ルー3-, -4-もしくは-5-イル (C,-C4) アル キル: ビリダジン-3-もしくは-4-イルー (C.-C₄) アルキル; ビリミジン-2-, -4-, -5-も しくは-6-イル (C_1-C_4) アルキル; ピラジン-2-もしくは-3-イル (C,-C,) アルキル: 1, 3,

5-トリアジン-2-イル (C₁-C₄) アルキルまたは インドールー2-(C_1 - C_4) アルキルであり;前記R 10ヘテロ環は、所望により、ハロ; トリフルオロメチ ル; (C,-C₄) アルキル; (C,-C₄) アルコキシ; アミノ:ヒドロキシまたはシアノで、独立に、一一また は二一置換されており、前記置換基は、炭素に結合され ているか;または、R12は、R11-カルボニルオキシメ チルであり;前記R11は、フェニル;チアゾリル;イミ ダゾリル: 1 Hーインドリル: フリル: ピロリル: オキ サゾリル; ピラゾリル; イソオキサゾリル; イソチアゾ リル: ピリジル: ピリダジニル: ピリミジニル: ピラジ ニルまたは1,3,5-トリアジニルであり;前記R, 環は、所望により、ハロ;アミノ;ヒドロキシ; (C, -C₄) アルキル; (C₁-C₄) アルコキシまたはトリ フルオロメチルで、独立に、--または二一置換されて おり、前記--または二-置換基は、炭素に結合されて おり; R_{13} は、H; メチル; エチル; n-プロピル; ヒ ドロキシメチルまたはヒドロキシエチルであり:R.C (O) R₁₅であり; R₁₅は、モルホリノ; チオモルホリ ノ;1-オキソチオモルホリノ;1,1-ジオキソチオ モルホリノ:チアゾリジン-3-イル:1-オキソチア ゾリジン-3-イル;1,1-ジオキソチアゾリジン-3-イル: ピロリジン-1-イル: ピペリジン-1-イ ル; ピペラジン-1-イル; ピペラジン-4-イル; ア ゼチジン-1-イル;1,2-オキサジナン-2-イ ル; ピラゾリジン-1-イル; イソオキサゾリジン-2 ーイル;イソチアゾリジン-2-イル;1,2-オキサ アゼチジン-2-イル:オキサゾリジン-3-イル: 3、4-ジヒドロキイソキノリン-2-イル:1、3-ジヒドロイソインドールー2-イル:3.4-ジヒドロ -2H-キノリ-1-イル; 2, 3-ジヒドローベンゾ 「1、4] オキサジン-4-イル:2、3-ジヒドロー ベンゾ [1, 4] ーチアジンー4ーイル; 3, 4ージヒ ドロー2H-キノキサリン-1-イル;3,4-ジヒド ローベンゾ [c] [1, 2] オキサジン-1-イル; 1, 4-ジヒドローペンゾ [d] [1, 2] オキサジン -3-イル; 3, 4-ジヒドローベンゾ [e] [1, 2] -オキサジン-2-イル; 3H-ベンゾ [d] イソ オキサゾール-2-イル;3H-ベンゾ[c]イソオキ サゾール-1-イルまたはアゼパン-1-イルであり: 前記 R_{15} 環は、所望により、ハロ; (C_1-C_5) アルキ ノーN-もしくはジーN, N- (C,-C5) アルキルア ミノ;ホルミル;カルボキシ;カルバモイル;モノ-N -もしくはジーN, N- (C,-C5) アルキルカルバモ イル; (C,-C₀) アルコキシ (C,-C₃) アルコキ シ; (C,-Cs) アルコキシカルボニル; ペンジルオキ シカルボニル; (C,-C,) アルコキシカルボニル (C 1-C5) アルキル; (C1-C4) アルコキシカルボニル アミノ;カルボキシ(C,-Co) アルキル;カルバモイ

ル (C_1-C_2) アルキル;モノーN-もしくはジーN, $N-(C_1-C_5)$ $P N+N D N N-(C_1-C_5)$ Pルキル;ヒドロキシ(C,-C,)アルキル;(C,-Ca) アルコキシ (C,-Ca) アルキル: アミノ (C,-Ca) アルキル: モノーN-もしくはジーN, N-(C, -Ca) アルキルアミノ (C,-Ca) アルキル;オキ ソ;ヒドロキシイミノまたは (C,-Ca) アルコキシイ ミノで、独立に、--、ニーまたは三一置換されてお り;ほんの2つの置換基は、オキソ;ヒドロキシイミノ または $(C_1 - C_6)$ アルコキシイミノから選択され、オ キソ;ヒドロキシイミノまたは (C,-C,) アルコキシ イミノは、非芳香族性炭素上にあり;前記R15環は、所 望により、さらに、 (C_1-C_5) アルキルまたはハロ で、独立に、--または二-置換されている。〕を有す る化合物:および、その薬学的に許容可能な塩類および プロドラッグである。

【0010】式Iで表される好ましい化合物の群は、式 中、R₁が、5-H;5-ハロ;5-メチルまたは5-シアノであり; RaおよびRaが、各々、独立に、Hまた はハロであり; Aが、-C (H) =であり; R2および $R_3 \vec{n}$, $H \vec{v} \vec{n} \vec{b}$; $R_4 \vec{n}$, $\mathcal{I} \vec{v} \vec{n} \vec{c}$ ($C_1 - C_2$) $\mathcal{I} \vec{v} \vec{n} \vec{r}$ ルであり;前記フェニル基が、Hまたはハロで、独立 に、一一、二一または三一置換されているか、または、 H; ハロ; (C, -C,) アルキル; (C, -C,) アルコ キシ; トリフルオロメチル; ヒドロキシ; アミノまたは シアノで、独立に、--または二一置換されているか; または、Raが、チエン-2-もしくは-3-イル(C, -C₂) アルキル: ピリド-2-, -3-もしくは-4 -イル (C₁-C₂) アルキル; チアゾール-2-, -4 -もしくは-5-イル (C1-C2) アルキル;イミダゾ ール-1-, -2-, -4-もしくは-5-イル (C, -C₂) アルキル; フル-2-もしくは-3-イル (C₁ -C₂) アルキル; ピロール-2-もしくは-3-イル (C,-Co) アルキル;オキサゾール-2-,-4-も しくは-5-イル- (C_1-C_2) アルキル; ピラゾール -3-, -4-もしくは-5-イル (C,-Co) アルキ ル;イソオキサゾルー3-,-4-もしくは-5-イル (C,-Co) アルキルであり;前記Raヘテロ環が、所 望により、ハロ: トリフルオロメチル: (C,-C,)ア ルキル: (C,-C,) アルコキシ:アミノまたはヒドロ キシで、独立に、--または二-置換され、前記--ま たは二一置換基が炭素に結合されており: R.が、ヒド ロキシであり; Rzが、Hである; 化合物からなる。

 $[0\ 0\ 1\ 1]$ 式 1 で表される好ましい化合物の上記群の うち、特に好ましい化合物の第 2 の群は、a と概識された 皮炭素原子が、(S) 立体化学を有し;B と概識された 炭素原子が、(R) 立体化学を有し; R_4 が、フェニル (C_1-C_2) アルキル;チェン-2-4ルー (C_1-C_2) アルキル;チェン-3-4ルー (C_1-C_2) アルキル・フルー (C_1-C_2) アルキルまたはフ ルー3ーイルー(C_1 - C_2) アルキルであり、前記録が、日またはフー変で、独立に、一または二一優後されており、 R_1 が、モルホリグ、14 (C_1 - C_4) アルキルビペラジンー 1-14 ル、13 一置機されたアゼチジンー 1-14 ル、13 一置機されたアゼチジンー 1-14 ル、13 一式はバグまたは 15 ー・または二一置機された「カーまたは二一置機された「カーまたは二一置機されたインオキサゾリジンー 12 ー・オキサジナンー 12 ー 14 ー 15 ルた 11、12 ー 14 キリナン・12 ー 14 ー 15 の前配置機 振然、15 へ、独立に、11、17 ト 17 ト 17 ト 17 ト 18 ト 17 ト 18 ト 19 アルトリン・11 オー 19 ト 11 ト 11 ト 11 ト 12 ト 12 ト 13 ト 13 ト 13 ト 13 ト 13 ト 14 ト 15 ト

【0012】特に好ましい化合物の上記群のうち、とり わけ好ましい化合物は:5-クロロ-1H-インドール -2-カルボン酸〔(1S) -ベンジル-(2R) -ヒ ドロキシー3-(4-メチルーピペラジン-1-イル) - 3 - オキソープロピル] - アミド塩酸塩: 5 - クロロ - 1 H-インドール- 2 - カルボン酸〔(1S) -ベン ジルー (2R) ーヒドロキシー3ー (3ーヒドロキシー アゼチジン-1-イル) -3-オキソープロピル] -ア ミド;5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ((1S) -ペンジルー(2R) -ヒドロキシー3-イ ソオキサゾリジン-2-イル-3-オキソープロビル) -アミド: 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ン酸 ((1S) -ベンジル-(2R) -ヒドロキシ-3 [1, 2] オキサジナン-2-イル-3-オキソープ ロピル) -アミド: 5-クロロ-1H-インドール-2 カルボン酸〔(1S) -ベンジルー(2R) -ヒドロ キシ-3-((3S)-ヒドロキシーピロリジン-1-イル) -3-オキソープロピル] -アミド:5-クロロ - 1 H-インドール-2-カルボン酸〔(1S)-ベン ジルー3- ((3S, 4S) -ジヒドロキシーピロリジ ン-1-イル) - (2R) -ヒドロキシ-3-オキソー プロピル]ーアミド;5-クロロ-1H-インドールー 2-カルボン酸 [(1S) -ベンジル-3-(cis-3, 4-ジヒドロキシーピロリジン-1-イル) - (2 R) ーヒドロキシー3-オキソープロピル]ーアミド: および、5-クロロー1H-インドールー2-カルボン 酸 ((1S) -ベンジル- (2R) -ヒドロキシ-3-モルホリン-4-イル-3-オキソープロピル)ーアミ

【0013】式 I で表されるとりわけ好ましい化合物の 上記群のうちには、

a. R_1 が、5-クロロであり; R_8 および R_9 が、Hであり; R_4 が、ベンジルであり; R_{10} が、4-メチルピペラジン-1-イルである;

b. R_1 が、5ークロロであり; R_8 および R_9 が、Hであり; R_4 が、ベンジルであり; R_{10} が、3ーヒドロキシアゼチジンー1ーイルである;

- c. R_1 が、5-クロロであり; R_8 および R_9 が、Hであり; R_4 が、ベンジルであり; R_{10} が、イソオキサゾリジン-2-イルである;
- e. R_1 が、5ークロロであり; R_8 および R_9 が、Hであり; R_4 が、ベンジルであり; R_{10} が、H0 とドロキシピロリジンー H1 ーイルである;
- f. R_1 が、5 ークロロであり; R_8 および R_9 が、Hであり; R_4 が、ベンジルであり; R_{10} が、(3 S, 4 S) ージヒドロキシピロリジンー1 ーイルである;
- g. R_1 が、5-クロロであり; R_8 および R_9 が、Hであり; R_4 が、ベンジルであり; R_{10} が、C is -3,4 -ジヒドロキシピロリジン-1 -イルである;お
- h. R_1 が、5-クロロであり; R_8 および R_9 が、Hであり; R_4 が、ベンジルであり; R_{10} が、モルホリノである:化合物が存在する。

よび、

【0014】式Iで表される好ましい化合物のもう1つ の群は、R,が、H;ハロ;メチルまたはシアノであ り;RgおよびRaが、各々、独立に、Hまたはハロであ り;Aが、-C(H)=であり;R。およびR3が、Hで あり; R_4 が、フェニル (C_1 - C_0) アルキルであり; 前記フェニル基が、Hまたはハロで、独立に、--,二 -または三-置換されているか、または、H:ハロ: (C,-C₄) アルキル; (C,-C₄) アルコキシ; トリ フルオロメチル;ヒドロキシ;アミノまたはシアノで、 独立に、--または二-置換されているか:または、R $_{4}$ \vec{n} \vec{n} ルキル; ピリド-2-, -3-もしくは-4-イル (C ,-C2) アルキル;チアゾール-2-,-4-もしくは -5-イル (C₁-C₂) アルキル;イミダゾール-1 -, -2-, -4-もしくは-5-イル (C,-C,) ア ルキル;フルー2-もしくは-3-イル(C,-C。)ア ルキル; ピロールー2-もしくは-3-イル (C,-C。) アルキル; オキサゾール-2-, -4-もしくは -5-イルー (C,-Co) アルキル; ピラゾール-3 -, -4-6 L < til-5 - T \((C_1 - C_2) \) P \(\mu + \mu); イソオキサゾールー3-,-4-もしくは-5-イル (C_1-C_2) アルキルであり;前記 R_4 へテロ環が、所 望により、ハロ;トリフルオロメチル; (C1-Ca)ア ルキル; (C,-C4) アルコキシ; アミノまたはヒドロ キシで、独立に、--または二-置換され、前記--ま たは二一置換基が炭素に結合されており; R_5 が、フッ 素; (C,-C₄) アルキル; (C,-C₅) アルコキシ; アミノ (C,-C4) アルコキシ;モノ-N-もしくはジ -N, N-(C,-C₄) アルキルアミノ (C,-C₄) ア ルコキシ;カルボキシ (C_1-C_4) アルコキシ; $(C_1$ -C_c) アルコキシーカルボニル (C₁-C_a) アルコキ

シ;ベンジルオキシカルボニル(C_1-C_4)アルコキシであり; R_7 が、H;フッ素または(C_1-C_8)アルキルである;化合物である。

【0015】式IAで表される好ましい化合物の群は、 $R_1 \dot{m}_1 \cdot 5 - H_1 \cdot 5 - M_2 \cdot 5 - M_3 \cdot 5 - M_4 \cdot 5 - M_5 \cdot 5$ たは5-トリフルオロメチルであり; R。およびR。が、 各々、独立に、Hまたはハロであり; Aが、-C(H) =であり; R₂およびR₃が、Hであり; R₁₂が、H; メ チル;フェニル (C1-C2) アルキルであり;前記フェ ニル基が、H;ハロ; (C,-C,) アルキル; (C,-Ca) アルコキシ; トリフルオロメチル; ヒドロキシ; アミノまたはシアノで、独立に、--または二-置換さ れており;前記R10基は、所望により、ハロで、さらに --置換されているか;または、R1oが、チエン-2-もしくは-3-イル (C,-C。) アルキル; ピリド-2 -, -3-6L-, -3-6L-, -3-6L+ チアゾール-2-, -4-もしくは-5-イル(C,-C2) アルキル;イミダゾール-2-, -4-もしくは -5-イル (C₁-C₂) アルキル;フル-2-もしくは -3-イル (C1-C2) アルキル; ピロール-2-もし くは-3-イル (C,-Co) アルキル;オキサゾールー 2-, -4-もしくは-5-イル (C1-C2) アルキ ル; ピラゾールー3-, -4-もしくは-5-イル (C ,-C。) アルキル;イソオキサゾール-3-, -4-も しくは-5-イル (C,-Co) アルキル;イソチアゾー ルー3-, -4-もしくは-5-イル (C,-Co) アル キル: ピリダジン-3-もしくは-4-イル (C,-Ca) アルキル: ピリミジン-2-, -4-, -5-も しくは-6-イル (C_1-C_2) アルキル; ピラジン-2- もしくは-3-イル (C1-C2) アルキルまたは1, 3, 5-トリアジン-2-イル (C1-C2) アルキルで あり;前記R12ヘテロ環が、所望により、ハロ;トリフ ルオロメチル; (C_1-C_4) アルキル; (C_1-C_4) ア ルコキシ; アミノまたはヒドロキシで、独立に、 --ま たは二一置換され、前記一一または二一置換基が炭素に 結合されており; R13が、Hである; 化合物からなる。 【0016】式IAで表される好ましい化合物の上記群 のうちには、R,oが、H; フェニル (C,-Co) アルキ ル; チエン-2-もしくは-3-イル (C_1-C_2) アル キル:フルー2-もしくは-3-イル(C,-C。)アル キルであり;前記 R_{12} 環が、Hまたはフッ素で、独立 に、--または二-置換されており; R15が、モルホリ ノ;チオモルホリノ;1-オキソチオモルホリノ、1, 1-ジオキソチオモルホリノ; チアゾリジン-3-イ ル;1-オキソチアゾリジン-3-イル;1,1-オキ ソチアゾリジン-3-イル;ピロリジン-1-イル;ピ ペリジン-1-イル;ピペラジン-1-イル;ピペラジ ン-4-イル;アゼチジン-1-イル;1,2-オキサ ジナン-2-イル;イソオキサジナン-2-イル;イソ オキサゾリジン-2-イル:イソチアゾリジン-2-イ

ル;1,2-オキサアゼチジン-2-イル;オキサゾリ ジン-3-イル;1,3-ジヒドロイソインドール-2 -イルまたはアゼパン-1-イルであり;前記R₁₅環 が、所望により、ハロ; (C,-Ce) アルキル; (C, -C_e) アルコキシ;ヒドロキシ;アミノ;モノ-N-もしくはジーN, N-(C,-C) アルキルアミノ;ホ ルミル;カルポキシ;カルバモイル;モノ-N-もしく はジーN, N- (C_1-C_8) アルキルカルバモイル; (C, −C_e) アルコキシカルボニル; ヒドロキシ (C, -C₅) アルキル; アミノ (C,-C₄) アルキル; モノ -N-もしくはジ-N, N- (C,-C4) アルキルアミ ノ (C,-Ca) アルキル;オキソ;ヒドロキシイミノま たは (C_1-C_6) アルコキシイミノで、独立に、--、 ニーまたは三一置換されているが、ただし、Rigへテロ 環類: チアゾリジン-3-イル; ピロリジン-1-イ ル;ピペリジン-1-イル;ピペラジン-1-イル;ピ ペラジン-4-イル:アゼチジン-1-イル:1,2-オキサジナン-2-イル:イソオキサゾリジン-2-イ ルまたはオキサゾリジン-3-イルのみが、所望によ り、オキソ;ヒドロキシイミノまたは(C_1-C_6)アル コイシイミノでーーまたは二一置換されており:前記R 15環が、所望により、さらに、 (C1-Cg) アルキル で、独立に、一一または二一置換されている:とりわけ 好ましい化合物の群が存在する。

【0017】とりわけ好ましい化合物の上記群のうちに は、化合物:5-クロロ-1H-インドール-2-カル ポン酸 [(1S) -ベンジル-2-(3-ヒドロキシイ ミノーピロリジン-1-イル)-2-オキソーエチル] ーアミド:5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ン酸 [2-(cis-3, 4-ジヒドロキシーピロリジ クロロー1 Hーインドールー2-カルボン酸「2-((3S, 4S) -ジヒドロキシーピロリジン-1-イ ル) -2-オキソーエチル] -アミド: 5-クロロー1 H-インドール-2-カルボン酸〔(1S) -ベンジル -2-(cis-3, 4-ジヒドロキシーピロリジン-1-イル) -2-オキソーエチル] -アミド; 5-クロ ロー1 Hーインドールー2-カルボン酸「2-(1.1 ージオキソーチアゾリジン-3-イル)-2-オキソー エチル]ーアミド:5-クロロ-1H-インドール-2 - カルボン酸(2-オキソ-2-チアゾリジン-3-イ ルーエチル) ーアミド: 5 - クロロー1H-インドール -2-カルボン酸 ((1S) - (4-フルオローベンジ ル) -2-(4-ヒドロキシーピペリジン-1-イル) -2-オキソーエチル] -アミド: 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸「(15) -ベンジル-2 ((3RS) ーヒドロキシーピペリジンー1ーイル) -2-オキソーエチル]ーアミド;5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸〔2-オキソ-2-((1 RS) -オキソ-1-チアゾリジン-3-イル) -エチ ル] ーアミド: 5ークロロー1H-インドールー2ーカ ルボン酸〔(1S) - (2-フルオローベンジル) - 2 - (4-ヒドロキシーピペリジン-1-イル) -2-オ キソーエチル] ーアミド:5-クロロー1H-インドー ル-2-カルボン酸 [(1S) -ベンジル-2-((3 S. 4S) -ジヒドロキシーピロリジン-1-イル) -2-オキソーエチル]ーアミド: 5-クロロー1H-イ ンドール-2-カルボン酸 ((18) -ベンジル-2-(3-ヒドロキシーアゼチジン-1-イル)-2-オキ ソーエチル]ーアミド:5-クロロー1H-インドール -2-カルボン酸 ((1S) -ベンジル-2-(3-ヒ ドロキシイミノーアゼチジン-1-イル)-2-オキソ -エチル]-アミド:5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 [(1S) -ベンジル-2-(4-ヒド ロキシイミノーピペリジン-1-イル) -2-オキソー エチル] ーアミド: および、5-クロロー1H-インド ール-2-カルボン酸 [1-ベンジル-2-(3-ヒド ロキシピロリジン-1-イル)-2-オキソーエチル] アミドが存在する。

【0018】式IAで表されるとりわけ好ましい化合物 の上記群のうちには、 R_{12} が、Hであり; R_{18} が、チア ゾリジン-3-イル;1-オキソーチアゾリジン-3-イル: 1. 1 - ジオキソーチアゾリジン-3-イルまた はオキサゾリジン-3-イルであるか、または、前記R 1. 置換基が、所望により、カルボキシ; (C,-C,)ア ルコキシカルボニル:ヒドロキシ(C,-C。)アルキ ν ; r>/ (C₁-C₃) <math>r ν + ν ; τ /-N- δ l<t ジーN, N-(C,-C,) アルキルアミノ(C,-C,) アルキルで、独立に、--または二-置換されている か;または、R₁₅が、--または二-置換されたピロリ ジン-1-イルであり;前記置換基が、カルボキシ; (C_1-C_5) \mathcal{P} \mathcal{P} コキシ;ヒドロキシ;ヒドロキシ(C,-Ca)アルキ ル;アミノ;アミノ(C,-Ca)アルキル;モノ-N-もしくはジーN, N- (C,-C3) アルキルアミノ (C ,-C3) アルキルまたはモノ-N-もしくはジ-N, N - (C,-C,) アルキルアミノであり; R, 環が、所望 により、さらに、 (C,-C_e) アルキルで、独立に、二 - 置換されている;特に好ましい化合物群が存在する。 【0019】 すぐ上の化合物群のうちの好ましい化合物 は、

a. R_1 が、5-クロロであり; R_8 および R_9 が、H であり; R_{15} が、c i s - 3, 4 - ジヒドロキシーピロリジン-1-イルである:

c. R_1 が、5-クロロであり; R_8 および R_9 が、H であり; R_{15} が、1,1-ジオキソーチアゾリジン-3 -イルである;

- d. R_1 が、5-クロロであり; R_8 および R_9 が、Hであり; R_{18} が、チアゾリジン-3-イルである;および、
- e. R_1 が、5 -クロロであり; R_8 および R_9 が、H であり; R_{15} が、1 オキソーチアゾリジン- 3 イル である;化合物である。

【0020】式IAで表されるとりわけ好ましい化合物 の上記群のうちには、R15が、フェニルメチル;チエン -2-もしくは-3-イルメチルであり:前記R.a環 が、所望により、フッ素でーーまたは二一置換されてお り:R.-が、チアゾリジン-3-イル:1-オキソーチ アゾリジン-3-イル;1,1-ジオキソーチアゾリジ ン-3-イルまたはオキサゾリジン-3-イルである か、または、前記R18置換基が、所望により、カルボキ シ; (C,-C_e) アルコキシカルボニル;ヒドロキシ (C_1-C_3) $P \nu + \nu$; $P \in J$ (C_1-C_3) $P \nu + \nu$; または、モノーNーもしくはジーN, N-(C_1 - C_2) アルキルアミノ (C₁-C₃) アルキルで、独立に、--または二一置換されているか:または、R.gは---も しくは二一置換されたアゼチジン-1-イルまたは一-もしくは二一置換されたピロリジン-1-イルまたは一 -もしくは二置機されたピペリジン-1-イルであり: 前記置棒基が、独立に、カルボキシ: (C.-C.) アル コキシカルボニル;ヒドロキシ(C,-Ca)アルキル; アミノ (C,-Ca) アルキル;モノ-N-もしくはジー N, N- (C,-C,) アルキルアミノ; ヒドロキシ; (C_1-C_5) \mathbb{Z} \mathbb{Z} は、ジーN, N-(C1-C5) オキソ;ヒドロイシイミ ノまたは (C_1-C_5) アルコキシイミノであり; R_{15} 環 は、所望により、さらに、 (C₁-C₅) アルキルで、独 立に、--または二-置換されている:特に好ましい化 合物のもう1つの群が存在する。

- 【0021】式IAで表される特に好ましい化合物のすぐ上の群のうちの好ましい化合物は、
- a. R_1 が、 $5-\rho$ ロロであり; R_8 および R_9 が、Hであり; R_{12} が、 $4-\nabla$ ルブロベンジルであり; R_{15} が、4-とドロキンピベリジン-1-イルであり; 炭霧 (a) の立体化学が、(S)である;
- b. R_1 が、 $5-\rho$ ロロであり; R_a および R_a が、Hであり; R_{15} が、3-ヒドロキンピペリジン-1-イルであり;炭素(a)の立体化学が、(S)である;
- c. R_1 が、5-クロロであり; R_8 および R_9 が、Hであり; R_{12} が、 \sim ンジルであり; R_{15} が、c i s 3、4-ジヒドロキシーピロリジン-1-イルであり;破毒(a)の立体化学が、(S)である:
- d. R_1 が、 $5-\rho$ ロロであり; R_8 および R_9 が、H であり; R_{12} が、ベンジルであり; R_{15} が、3-ヒドロキシイミノーピロリジン -1 -イルであり;炭素 (a) の立体化学が、(S)である;

- e. R₁が、5-クロロであり; R₈およびR₉が、H であり; R₁₂が、フルオロベンジルであり; R₁₅が、4 -ヒドロキシピベリジン-1-イルであり; 炭素(a) の立体化学が、(S)である;
- g. R_1 が、5-クロロであり; R_n および R_n が、H であり; R_{1n} が、 α ンジルであり; R_{1n} が、3-ヒドロキシーアゼチジンー1-イルであり;炭素(a)の立体 化学が、(S) である;
- h. R_1 が、 $5-\rho$ ロロであり; R_8 および R_9 が、日 であり; R_{12} が、ベンジルであり; R_{18} が、3-ヒドロキシイミノーアゼチジン -1-イルであり; 炭素(a)の立体化学が、(S)である; および、
- R₁が、5-クロロであり; R₈およびR₆が、H であり; R₁₂が、ペンジルであり; R₁₅が、4-ヒドロ キンイミノービベリジン-1-イルであり; 炭素(a) の立体化学が、(S)である; 化合物である。 [0022] 式1または1Aで奏されるグリコーゲンホ

スホリラーゼ阻害剤は、以下に挙げるような細菌性感染 症および原生動物感染症ならびに病気を処置するために 使用される:肺炎球菌(Streptococcus pneumoniae), ヘモフィラス・インフルエン ザ (Haemophilus influenza e)、モラキセリア・カタラリス (Moraxella catarrhalis)、黄色ブドウ球菌 (Sta phylococcus aureus) またはペプト ストレプトコッカス・エスピーピー (Peptostr eptococcus spp.)による感染に関連す る肺炎、中耳炎、洞炎(sinusitus)、気管支 炎疾患;扁桃炎;および、乳様突起炎;化膿連鎖球菌 (Strepticoccus pyogenes), 群CおよびG・ストレプトコッキー(Croup C and G streptococci), 2pz,by ジウム・ジフテリア (Clostridium dip htheriae) またはアクチノバシラス・ヘモリチ カム (Actinobacillus haemoly ticum)による感染に関連する咽頭炎、リウマチ熱 および糸球体腎炎;肺炎菌 (Mycoplasma p neumoniae)、レギオネラ・ニューモフィラ (Legionella pneumophila),

(Legioneila pneumophila)、 脉疾疎簡(Streptococcus pneumo niae)、ヘモフィラス・インフルエンザ(Haem ophilus influenza)またはクラミジ ア・ニューモニエ(Chlamydia pneumo niae)による感染に関連する気道感染症;黄色ブド ウ球繭(Staphylococcus aureu s)、コアギュラーゼー器性ブドウ球菌((coagu lase-positive staphylococ ci) 「すなわち、エス・エピダーミディス (S. pidermidis)、エス・ヘモリチカス (S. hemolyticus)等]、化膿連鎖球菌(Str eptococcus pyogenes)、ストレプ トコッカス・アガラクチエ (Streptococcu s agalactiae)、ストレプトコッカル群C -F (Streptococcal groups C -F) (徽小コロニーストレトコッキー)、ビリダンス ·ストレプトコッキー (viridans strep tococci)、コリネバクテリウム・ミヌチシマム (Corvnebacterium minutiss imum), クロストリジウム・エスピーピー (Clo stridium spp.) またはバルトネラ・ヘン セラア (Bartonella henselae) に よる感染に関連する合併症のない皮膚および柔軟組織感 染症:膿瘍および骨髄炎;および、出産熱;スタフィロ コッカス・サプロフィチカス (Staphylococ cus saprophyticus) またはエンテロ コッカス・エスピーピー (Enterococcus spp.)による感染に関連する合併症のない急性尿道 感染症:尿道炎および子宮頚管炎:および、クラミジア · トラコマチス (Chlamvdia trachom atis)、軟性下痢菌 (Haemophilus d ucreyi)、トレポネマ・パリダム (Trepon emapallidum)、ウレプラズマ・ウレアルチ カム (Ureplasmaurealyticum) ま たは淋菌 (Neiserra gonorrheae) による感染に関連するセックスにより伝染される病気; 黄色ブドウ球菌(食中毒および毒性ショック症候群)ま たは群A、BおよびC ストレプトコッキー (Grou pA, B, and Cstreptococci) によ る威染に関連する霊性疾患: ヘリコパクター・ピロリ (Helicobacter pylori) による感 染に関連する潰瘍;ボレリア・レキュレンチス (Bor eliarecurrentis) による感染に関連す る全身性発熱性症候群:ボレリア・プルグドルフェリ (Borrelia burgdorferi) KLS 感染に関連するライム病;クラミジア・トラコマチス (Chlamydia trachmatis)、淋菌 (Neisseria gonorrhoeae)、黄 色ブドウ球菌 (S. aureus)、肺炎球菌 (S. pneumoniae)、化膿球菌(S. pvogen e s) またはエイチ・インフルエンザによる威染に関連 する結膜炎、角膜炎および涙嚢炎; 鳥型結核菌 (Myc obacterium avium) またはマイコバク テリウム・イントラセルラー (Mycobacteri um intracellulare) による感染に関 連する播種性の鳥型結核菌合併 (MAC) 病:カンピロ バクタージェジュニ (Campylobacter j

e i u n i) による感染に関連する胃腸炎:クリプトス ポリジウム・エスピーピー (Cryptospordi um spp.)による感染に関連する腸内原生動物; ビリダンス・ストレプトコッキー (Viridans streptococci) による感染に関連する歯牙 感染症;ボルデテーラ・ペルツシス (Bordetel 1a pertussis) による感染に関連する持続 性の咳き;クロストリジウム・ペルフリンゲンス(C1 ostridium perfringens) または バクテリオイデス・エスピーピー (Bacteroid es spp.)による感染に関連するガス壊疽:へり コバクター・ピロリ (Helicobacter pv lori)、クラミジア・ニューモニエ (Chlamy dia pneumoniae) または肺炎菌 (Myc oplasma pneumoniae) による感染に 関連するアテローム性動脈硬化症; 志賀赤痢菌 (Shi gella dysenteriae) による感染に関 連する赤痢;ならびに、腸毒性イー・コリ(enter otoxigenic E. coli) または結核菌 (Mycobacterium tuberculos is) による感染の症候群。動物において治療または予 防することのできるこのような感染症に関連する細菌性 感染症および原生動物感染症および病気としては、以下 のものが挙げられる:パストレラ・ヘアモリチキュス (Pasteurella haemolyticu s) 、ピー・ムルトシダー (P. multocid a)、マイコプラズマ・ボビス (Mycoplasma bovis) またはボルデテラ・エスピーピー (Bo rdetella spp.)による感染に関連するウ シ呼吸疾患; E. coliまたは原生動物「すなわち、 コシディア (coccidia)、クリプトスポリジア (Crvptosporidia)等]による感染に関 連するウシ腸疾患;黄色プドウ球菌(Staph.au reus)、ストレブ・ウベリス (Sterep, ub eris)、ステレプ・アガラクチエ (Strep. a galactiae)、ストレプ・ジスガラクチア (S trp. dysgalactiae)、クレブシエラ・ エスピーピー (Klebsiella spp.)、コ リネバクテリウム (Corynebacterium) またはエンテロコッカス・エスピーピー (Entero coccus spp.)による感染に関連する乳牛乳 腺炎:アクチノバシラス・プロイロニューモニエ(Ac tinobacilus pneuropneumon ia) 、ピー・マルトシディア (P. multcidi a) またはマイコプラズマ・エスピーピー (Mvcop lasma spp.)による感染に関連するブタ呼吸 疾患: E. coli、ローソニア・イントラセリルラリ ス (Lawsonia intracellulari s) . サルモネラ (Salmonella) またはセル プリナ・ヒオディセンテリア (Serpulina h

vodvsenteriae)による感染に関連するブ タ腸疾患: フソバクテリウム・エスピーピー (Fuso bacterium spp.)による感染に関連する ウシ腐蹄病; E. coliによる感染に関連するウシ子 宮炎: フソバクテリウム・ネクロフォルム (Fusob acterium necrophorum) またはバ クテロイデス・ノドスス (Bacteroides n odosus) による感染に関連するウシの毛でおおわ れたいぼ (cow hairv warts): 牛モラ セラ南 (Moraxella bovis) による感染 に関連するウシ伝染性急性結膜炎:原生動物「すなわ ち、ネオスポリウム (neosporium)] による 感染に関連するウシ未熟流産: E. coliによる感染 に関連する犬および猫における尿道感染症;表皮ブドウ 球菌 (Staph. epidermidis)、スタ フ・インターミディウス (Staph. interm edius)、コアギュラーゼ・ネグ・スタフ (coa gulase neg. Staph.) またはピー・ ムルトシダ (P. multocida) による感染に関 連する犬および猫における皮膚および柔軟組織感染症: および、アルカリゲネス・エスピーピー (Alcali genes spp.)、バクテロイデス・エスピーピ - (Bacteroides spp.)、クロストリ ジウム・エスピーピー (Clostridium sp p.) 、エンテロバクター・エスピーピー (Enter obacter spp.)、オイバクテリウム (Eu bacterium)、ペプトストレプトコッカス (P eptostreptococcus)、ポルフィロモ ナス (Porphyromonas) またはプレボテラ (Prevotella) による感染に関連する犬およ び猫における歯および口の感染症。本発明は、また、菌 血症、髄膜炎、胸膜気腫、マラリア、眼オンコセルカ 症、トキソプラスマ症および心内膜炎の処置も包含す る。本発明の方法に従い治療または予防することのでき るような感染に関連するその他の細菌性感染症および原 生動物性感染症ならびに病気については、 I. P. Sa nford etal., "The Sanford Guide To Antimicrobial Th erapy, "26th Edition (Antim icrobial Therapy, Inc., 199

【0023】1つの実施整様において、本発明に従い処 置される感染症は、エネルギーおよび/または炭素供給 源として、グリコーゲン;または、グリコーゲンの分解 により生ずるグルコースを必要とする生物によって媒介 される。

6)を参照する。

【0024】もう1つの実施態様において、グリコーゲ ンホスホリラーゼ阻害剤は、感染症に伴う、例えば、長 期間の合併症を含め、合併症を軽減するのに十分なほ ど、感染症を軽減するかまたは排除する量投与される。 これら合併症としては、ぜん息および脳血管症が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0025】1つの別の実施例において、本発明は、練 関性感染症を処置するための後薬組成物であって、前記 感染症を処置するために有効な量の式 I または I A で表 される化合物を薬学的に許容可能な担体と組合せて含む 医薬組成物に係る。

【0026】もう1つの実施態様において、クラミジア ニューモニエ(Chlamydiapneumonia c)感染症を処置するために、グリコーゲンホスホリラ 一ゼ間害剤が費与される。

[0027] 本明細書で参考とする全ての特許、特許公 保および参考文献は、ここで、参考とすることによって 本明細書に組込む。本明細書における個々の化合物を参 考とすることは、これら化合物の薬学的に非常可能なア ニオン性またはカチオン性塩類およびプロドラッグも、 また、使用しうることを意味することを理解すべきであ ス

【0028】本明細書に記載するグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤を製造するための方法は、米国特許No.5,952,32とにおいて、および、WO 96/3 9384およびWO 96/39385において、詳細に記載されている。

【0029】グリコーゲンホスホリラーゼ阻差剤という 用語は、グリコーゲンホスホリラーゼの酵素作用を軽 線、遅延または支付る物質もしくは薬剤または物質お よび/または薬剤の組合せを称す。グリコーゲン市大カ リラーゼの現在公知の酵素作用は、グリコーゲン巨大カ と無機リン酸塩とのグルコースー1ーホスフェートと 本来のグリコーゲン巨大分子より1つ短いグルコシルで あるグリコーゲン巨大分子より1つ短いグルコシルで あるグリコーゲン巨大分子への可逆反応(グリコーゲノ ノリシスの連行方向)を触禁することによるグリコーゲ の分解である。

【0030】本明細書で使用する"処置する(treating)"という用語は、予訪的(例えば、予訪する)および軽減する処置を含む。ハロとは、塩素、臭薬 ヨウ薬またはフッ素を育味する。

【0031】アルキルとは、直鎖または分岐検和規化水 素を意味する。このようなアルキル基の例としては(指 示した長さが例々の例を包含すると仮定して)、メチ ル、エチル、プロビル、インプロビル、ブチル、8 c c ープチル、tープチル、ペンチル、インペンチル、ヘキ シルおよびイソヘキシルが挙げられる。

【0032】アルコキシとは、オキシを介して結合された直鎖または分岐的和アルキルを意味する。このようなアルコキンの例としては(指示した長さが個々の例を包含すると仮定して)、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、トープトキシ、ベントキシ、ヘキソキシおよびイソヘキソキシが挙げられる。

【0033】 "薬学的に許存可能なアニオン性塩"という表現は、何えば、クロライド、プロマイド、ヨーダイド、サルフェート、ビサルフェート、ホスフェート、アセテート、マレエート、フマレート、オキサレート、ラクテート、タータレート、ントレート、グルコネートが挙げられ、これらに限定するものではないが、このようなアニオン類を会有する非常性アニオン性塩類を称せ、

【0034】 "薬学的に許容可能なカチオン性塩"とい う表現は、例えば、ナトリウム、カリウム、カルシウ ム、マグネシウム、アンモニウムまたはプロトン化され たベンザチン、(N, N' -ジベンジルエチレンジアミ ン)、コリン、エタノールアミン、ジエタノールアミ ン、エチレンジアミン、メグラミン (N-メチルーグル カミン)、ベネタミン (N-ベンジルフェネチルアミ ン)、ピペラジンあるいはトロメタミン(2-アミノー 2-ヒドロキシメチル-1、3-プロパンジオール)が 挙げられ、これらに限定するものではないが、このよう なカチオン類を含有する非毒性カチオン性塩類を称す。 【0035】 "プロドラッグ" という表現は、投与に続 き、若干の化学的または生理学的プロセスを経て、イン ビボで薬剤を放出する薬剤前駆体である化合物を称す (例えば、生理学的pHに至らしめると、プロドラッグ は、所望される薬剤形へと転化される。)。プロドラッ グの例としては、開裂の際に、対応する遊離酸を放出 し、式 I および I Aで表される化合物のこのような加水 分解可能なエステル形成残渣は、遊離の水素が、4-9 個の炭素原子を有する (C_1-C_4) アルキル、 $(C_2-$ C12) アルカノイルオキシメチル、1- (アルカノイル オキシ) エチル;5-10個の炭素原子を有する1-メ チルー1-(アルカノイルオキシ)-エチル:3-6個 の炭素原子を有するアルコキシカルボニルオキシメチ $\nu: 4-7$ 個の炭素原子を有する1-(アルコキシカルポニルオキシ) エチル;5-8個の炭素原子を有する1 ーメチルー1ー (アルコキシカルボニルオキシ) エチ ル;3-9個の炭素原子を有するN-(アルコキシカル ポニル) アミノメチル; 4-10 個の炭素原子を有する 1-(N-(アルコキシカルボニル)アミノ)エチル; 3-フタリジル; 4-クロトノラクトニル; y-プチロ ラクトン-4-イル; ジ-N, N-(C1-C2) アルキ ルアミノ (C_2-C_3) アルキル (例えば、 $\alpha-ジメチル$ アミノエチル);カルバモイルー(C1-C2)アルキ ル; N, N-ジ(C₁-C₂) アルキルカルバモイルー (C,-Co) アルキルおよびピペリジノー、ピロリジノ -またはモルホリノ (Co-Co) アルキルによって置換 されているカルボン酸置換基(例えば、Rioが、カルボ キシを含有する。) が挙げられるが、これらに限定され **ろものではない**

【0036】その他のプロドラッグの例としては、ヒド

が、R-カルボニル: RO-カルボニル: NRR'-カ ルボニルによって置換されている遊離の水素であり: R およびR'は、各々、独立に、((C1-C10)アルキ ル; (C_3-C_7) シクロアルキル;ベンジルであるか; または、R-カルボニルは、天然のα-アミノアシルも しくは天然の α -アミノアシルー天然の α -アミノアシ ル:-C (OH) C (O) OY [ここで、Yは、H: (C_1-C_6) TN+N $Y_1[CCC, Y_0t]$, (C_1-C_4) TN+NCD, Y_1 は、((C,-Ce) アルキル:カルボキシ(C,-Ce) アルキル: アミノ (C,-Ca) アルキル: または、モノ -N-もしくはジ-N, N-(C,-Ca) アルキルアミ ノアルキルである。]; -C (Y_2) Y_3 [ここで、Yoは、Hまたはメチルであり、Yoは、モノーもしくはジ -N, N- (C1-C6) アルキルアミノ;モルホリノ; ピペリジン-1-イルまたはピロリジン-1-イルであ る。]である。] である、式 I または I A で表される誘 導体が挙げられるが、これらに限定されるものではな W.

【0039】その他のプロドラッグの例としては、R₂ およびR₃が共通の模素であり、かくして、5 員乗を形 板する、式 i または I A で表される化合物のような環状 標準体が挙げられる。結合模素は、H; (C₁-C₆) ア ルキル; (C₃-C₆) シクロアルキルまたはフェニル で、独立に、一-または二一個機されていてもよい。あ るいは、R₄およびR₆は、近いに合きって、オキサゾリ ジン環を形成してもよく、オキサゾリジン翼の数字の 2 の炭素は、H : (C_1-C_6) アルキル : (C_3-C_6) シ クロアルキルまたはフェニルで、独立に、--または-一置換されていてもよい。

【0040】本発明に従い処置される哺乳動物としては、ヒトが挙げられるが、これに限定されるものではない。1つの実態態様において、哺乳動物は、ペット動物、例えば、大または猫である。

【0041】当分野の化学者であれば、式 おまび1A 存妻されるある種の化合物は、個々の立体化学または幾何学的配置であってもよい1つ以上の原子を含有し、立体異性体および立体配置異性体を生ずる。このような原子の例は、式1における(a) おまび(b) と標識された炭素原子;および、式1Aにおける(a) と標識された炭素原子である。このような異性体およびその混合物は、全て、本発明の方法および組成物に含まれる。式1 および1Aで表される化合物の水和物も、また、含まれる。

【0042】式IおよびIAで表される化合物は、不斉 炭素原子を有し、したがって、エナンチオマーまたはジ アステレオマーである。ジアステレオマー混合物は、そ れらの物理的化学的違いに基づき、それ自体公知の方法 によって、例えば、クロマトグラフィーおよび/または 分別結晶によってそれらの個々のジアステレオマーに分 割することができる。エナンチオマーは、適当な光学活 性化合物(例えば、アルコール)と反応させ、ジアステ レオマーを分割し、個々のジアステレオマーを対応する 純粋なエナンチオマーへと転化する(例えば、加水分解 する)ことによって、そのエナンチオマー混合物をジア ステレオマー混合物へと転化させることにより分割する ことができる。ジアステレオマー、エナンチオマーおよ びそれらの混合物を含め、このような異性体は、全て、 本発明の方法および組成物の一部と考えられる。式Iお よびIAで表される化合物のいずれかの互変異性体の使 用も、また、本発明によって包含される。

【904名】本築明で使用される多くの化合物は、生理学的条件でイオン化可能ではないが、本発明で使用される若干の化合物は、生理学的条件でイオン化可能である。かくして、例えば、本処明で使用される若干の化合物は、酸性であり、これらは、某学的に件等可能なカテオンと塩を形成する。このような塩類は、全て、本発明の方法および組成物の報照内であり、これらは、慣用的な方法によって製造することができる。例えば、これらは、酸性体および塩基性体を一端常、化学量能化で、水性、非水性または一部水性媒体中で、適当に、単に接触させるだけで製造することができる。極類は、濾過によるか、非解析で脱ぎせ、熱で、濾過することができる。、溶剤を蒸発させることによるか、ままは、水溶液の場合には、凍結乾燥法によって、適当に回収することができる。

【0044】また、本発明で使用される若干の化合物は、塩基性であり、これらは、薬学的に許容可能なアニオンと塩を形成する。このような塩類は、全て、本発明の方法および組成物の範囲内にあり、これらは、慣用的な方法によって製造することができる。例えば、これらは、酸性体および塩基性体を、通常、化学量論はで、水性、非水性または一部水性媒体中で、適当に、単に接触させるだけで製造することがごきる。塩類は、濾過となか、非解力で設定させ、熱いて、濾過することによるか、溶剤を蒸発させることによるか、または、水溶液の場合には、凍結乾燥法によって、適当に回収することができる。

【0045】また、式IまたはIAで表される化合物の いずれかの水和物または溶媒和物の使用も、また、本発 明の範囲内に入る。グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤 は、当業者であれば、標準検定に従い容易に決定され る。

【0046】グリコーゲンホスホリラーゼを得ろ方法; および、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害を測定される めの検定を以下に記載する。その他のグリコーゲンホス ホリラーゼ顕およびグリコーゲンホスホリラーゼ阻害検 定も、また、当分野で公知である。例えば、米国特許 5、882、885のグリコーゲンホスホリラーゼもま た使用することができる。

【0047】病原体からグリコーゲンホスホリラーゼを 精製、発現および検定する方法

細菌またはその他の病原体からグリコーゲンホスホリラ ーゼをクローニングおよび発現するための方法および方 策は、分子生物学の分野で公知である。概して、プライ マーは、所望されるグリコーゲンホスホリラーゼを包含 するように設計される。所望されるグリコーゲンホスホ リラーゼを含有する個々のPCR生成物は、増幅され、 精製され、適当なプラスミドに挿入されて、調節促進剤 (例えば、trpまたはlac) の制御下E, coli 中で異種の蛋白質を発現させる。精製を簡単にするため に、宿主細胞は、好ましくは、phoA、グリコーゲン ホスホリラーゼの検定を妨害することが公知である内因 性のホスホリラーゼを欠くものが使用される。酵素の精 製は、Seok, et al., (Seok, et al., 1997, J. Biol. Chem. 27 2:26511-26521) の方法によるか、また は、精製において補助する標識「tags (例えば、h is tagsまたは蛋白質融合体)]を使用すること によって達成される。種々の細菌からのグリコーゲンホ スホリラーゼの検定は、反応条件の最適化、続く、酵素 活性の精製を必要とするかもしれない。検定は、進行方 向または逆方向で実施することができる(進行方向は、 グリコーゲンまたはもう1つの基質からグルコース-1 -ホスフェートの生産をモニターし;逆反応は、無機リ ン酸塩の放出をモニターすることによってグルコースー 1-ホスフェートからのグリコーゲンの生成を測定す る。)

一般的な抗細菌活性について化合物の活性を評価するた めには、当業者であれば、National Comm ittee for Clinical Labora tory Standards (Methods fo r dilution antimicrobial susceptibility tests for bacteria that grow aerobi cally-4th Edition: Approve d Standard, NCCLS documen t M7-A4 (ISBN 1-56236-309-4) 1997; Methods for antimi crobial susceptibility te sting of anaerobic bacter ia-3rd Edition; Approved S tandards. NCCLS document M 11-A3 (ISBN 1-56238-210-1) 1993) により開発されたガイドラインに従うこと ができるであろう。細胞内病原体に対する抗細菌活性を 測定するための検定法は、各生物について公表されてい

以下に記載する。その他の生物に対する活性を測定する 【0048】鳥型結核菌 (Mycobacterium

ための試験は、当分野公知である。

る文献に従い変わる。幾つかの具体的な例および詳細を

a v i u m) を試験するための方法 寒天培地および肉汁希釈検定は、鳥型結核菌 (Myco bacteriumavium) 複合体のインピトロ罹 患性を測定するために実施することができる (Inde rlied, C. B. et al., Antimi crob. Agents Chemother. . 1 987. 31:1697-1702)。ヒト単球で細 胞内成長させつつ、M. aviumの罹患性を測定する ためには、(Bemudez, L. E., et a 1., により Antimicrob. Agents Chemther., 1996, 40:546-551に記載されているようにして) 単球を入れた24 穴組織培養プレートの各穴に、M. avium細胞を十 分に分散させた懸濁液(最終濃度~5×10⁷細胞/m L) 100 μ L を加える。 4 時間後、マクロファージ内 のM. avium細胞/mLのベースラインを確立する ために、溶解したマクロファージ単分子層の定量的なプ レートカウントを実施する。ついで、種々の濃度で、感 染させた単分子屬を化合物で処置し: 化合物および培地 は、4日間毎日補充する。4日間の処置後、培地を取り 除き、氷冷減菌水を使用して単分子層を溶解させ、続い て、ドデシル硫酸ナトリウムを含有する溶液を溶解させ る。最終マクロファージライゼート懸濁液を順次希釈 し、Middlebrook 7H10寒天培地上に二 重にアリコート (0.1ml) を置く。結果は、マクロ

ファージライセート1ml当たりのコロニー形成ユニッ トの平均数として報告することができ、各検定は、三重 に行う。MICは、99.9%の殺生を生ずる薬剤の最 も低い濃度である。

【0049】レギオネラ・ニューモフィラ (Legio nella pneumophila) を試験するため の方法

96穴微量滴定トレー中、NCCLS (Nationa l Committefor Clinical La boratory Standards 1990)ガ イドラインに従いMICを行う。ヒト単核細胞系統HL -60 (1.5×10⁶細胞/穴) に、レギオネラ・ニ ューモフィラ (L. pneumophilia) の1. 5×107コロニー形成ユニットを感染させる。6時間 後、4回洗浄することによって、細胞外細菌を除き、化 合物を種々の濃度で加える。48時間後、トリプシンー EDTAで除き、滅菌蒸留水で細胞を低張溶解し、続い て、順次希釈し、0.1%のα-ケトグルタレートを含 有する緩衝酵母エキス寒天培地上でプレートカウントす ることによって、2重穴から細胞に付随する細菌をカウ ントする (Stout, I. E. et al., DignosticMicrobiology an d Infectious Disease, 199 8. 30:37-43) MICは、99.9%の殺 生を生ずる薬剤の最も低い濃度である。

【0050】トキソプラズマ・ゴンジー (Toxopl asma gondii)を試験するための方法 ペニシリン100U、1ml当たり1µgのストレプト

マイシンおよび10%の加熱不活性化させたT.gon dii抗体-陰性胎児ウシ血清を含有するDulbec coの改良Eagle培地 (Gibco BRL, G rand Island, NY) 中で、ヒト包皮線維 芽 (HFF) 細胞 (ATCC HS68) を成育する。 インピトロ活性をT.gondiiの細胞内再現を阻害 する化合物の能力として定義し、[3H] ウラシル組込 み技術によって測定する (Khan, et al., Antimicrob. Agents Chemo ther. 1996, 40:1855-185 9)。つまり、プロトコールは、96-穴底部平坦組織 培養微量滴定プレート中、104細胞/穴でHFF細胞 を平板培養し、続いて、5%のC0。インキュベータ内3 7℃でインキュペーションすることからなる。交会後、 単分子層にタキゾイトを3タキゾイト/細胞の比で感染 させる。 4 時間後、単分子層を洗浄し、種々の濃度で化 合物を加え、培養物を48時間インキュベートする。細 胞を採取する4時間前に、「 3 H」ウラシル(1 $_{\mu}$ C i /細胞)を加え、その組込みレベルを測定する。細胞採取 器で細胞を収集し、その放射活性をシンチレーションカ ウンターでカウントする。化合物は、それらのIC co値、[3H] ウラシル組込み摂取および組込みの50

%を閉害する濃度によって比較する。

【0051】 クラモジア・ニューモニエ (Chlamy dia Pneumoniae) に対する活性を試験す るための方法を、以下、例において記載する。

哺乳動物順からのグリコーゲンホスホリラーゼ

グリコーゲンホスホリラーゼが活性化された "a" 状態 (グリコーゲンホスホリラーゼa または 略して G Paと称す。)にあり、ここでは、ヒト肝臓グリコーゲ ンホスホリラーゼa (HLGPa)、ヒト筋肉グリコー ゲンホスホリラーゼa (HMGPa) およびヒト脳グリ コーゲンホスホリラーゼa (HBGPa)と称するが、 ヒト源からの3つの異なる精製されたグリコーゲンホス ホリラーゼ (GP) アイソエンザイムは、以下の方法に よって得ることができる。

【0052】発現および発酵

HLGPおよびHMGP cDNAは、E. coli菌 株XL-1プルー (Stratagene Cloni ng Systems, LaJolia, CA) 中の プラスミドpKK233-2 (Pharmacia B iotech. Inc., Piscataway, New Jersev)から発現される。この菌株を LB培地(10gのトリプトファン、5gの酵母エキ ス、5gのNaCl、および、1mlの1NのNaOH /リットルからなる。) プラス100mg/Lのアンピ シリン、100mg/Lのピリドキシンおよび600m g/LのMnC1。に接種し、37℃で細胞密度ODsso = 1. 0に成育させる。この点で、細胞は、1 mMのイ ソプロピルー1ーチオーβ-D-ガラクトシド (IPT G) で誘発される。誘発後3時間で、遠心分離により細 胞を採取し、精製が必要とされるまで、細胞ペレットを -70℃で凍結する。

【0053】HBGP cDNAは、数種の方法、例え ば、Crerar, et al., (J. Bio Chem. 270:13748-13756) よって記載されている方法によって発現させることがで

きる。HBGPの発現についてCrerar. et al. によって記載されている方法は、以下の通りであ る: HBGP cDNAは、E. coli菌株25A6 中のプラスミドpTACTACから発現させることがで きる。LB培地(10gのトリプトファン、5gの酵母 エキス、5gのNaCl、および、1mlの1NのNa OH/リットルからなる。) プラス50mg/Lのアン ピシリンに菌株を接種し、一晩成育させ、ついで、新た なLB培地プラス50mg/Lのアンビシリンに再懸濁 させ、250 u Mのイソプロピルー1 - チオー8-D-ガラクトシド(IPTG)、0.5mMのピリドキシン および3mM mg/Lを含有するLB/ampの40 X体積に再接種1. 22℃で48-50時間成育させ る。ついで、遠心分離により細胞を採取することがで き、精製が必要とされるまで、細胞ペレットを-70℃ で凍結する。

【0054】HLGP cDNAは、Sf9細胞にBa culoGold LinearViral DNA (Pharmingen, San Diego, A)とともに共感染されたプラスミドpBlueBac III (Invitrogen Corp., Sa n Diego, CA) から発現される。組織ウイル スは、続いて、プラークー精製される。蛋白質を製造す るために、血清を含まない培地中で成音されたSf9細 胞は、0.5のmoiで、および、2×10⁶細胞/m 1の細胞密度で感染させられる。27℃で72時間成育 後、細胞は、遠心分離され、精製が必要とされるまで、 細胞ペレットを-70℃で凍結する。

【0055】E. coliで発現される哺乳動物グリコ ーゲンホスホリラーゼの精製

上記したペレット中のE. coli細胞は、0.2mM のDTT、1mMのMgCl2, プラス、以下の表 a の プロテアーゼ阻害剤:

[0056] 【表1】

表a 0.7μg/mL ペプスタチンA

ロイベプチン 0.5 µ g ∕ m L フェニルメチルスルホニルフルオライド (PMSF); および 0.2mM

E 200 μg/mLσθθ - Als U3 μg/mL のDNAアーゼで前処理し、続いて、Branson Model 450 超音波細胞破壊器 (Branso n Sonic Power Co., Danbur v CT) を使用して250mLバッチ中米上で5× 1. 5分間超音波処理することにより溶解させて含む2 5 mMのβーグリセロホスフェート (pH7) 中に再懸 漏される。ついで、35,000×gで1時間遠心分離 し、続いて、0.45ミクロンのフィルターを介して濾 過することにより、E. coli細胞溶解物を透明とす る。細胞溶解物の溶解画分中のGP (合計蛋白質の1%

未満であると評価される)は、(以下のGPa活性検定 部分に記載するように) 酵素活性をモニターすることに よって、以下に詳述する一連のクロマトグラフィー工程 から精製される。

【0057】固定化された金属アフィニティクロマトグ ラフィー (IMAC)

本工程は、Luong et al. (Luong e Journal of Chromato graphy (1992) 584, 77-84) Ø 方法に基づく。細胞溶解物の濾過した溶解画分500m L (元の細胞ペレットのほぼ160-250gから調製 される) を、IMACキレーティングセファロース (P harmacia LKB Biotechnolog y, Piscataway, New Jerse y) の50mMのCuCl₂および25mMのβ-グリ セロホスフェート、250mMのNaClおよび1mM のイミダゾールを p H 7 の平衡緩衝液で装填した130 mLカラムに負荷する。A₂₈₀がベースラインに戻るま で、平衡緩衝液でカラムを洗浄する。ついで、結合され たGPおよびその他の結合された蛋白質を除去するため に、100mMのイミダゾールを含有する同緩衝液でカ ラムから試料を溶離させる。GP活性を含有する画分を プールし(ほぼ600ml)、エチレンジアミン四酢酸 (EDTA)、D. Lージチオスレイトール(DT T)、フェニルメチルスルホニルフルオライド (PMS F) 、ロイペプチンおよびペプスタチンAを加えて、 0. 3 mM, 0. 2 mM, 0. 2 mM, 0. 5 μ g/m LおよびO. 7µg/mL濃度を、それぞれ、達成す る。25 mMのTris塩酸塩 (pH7.3)、3 mM のDTT緩衝液 (緩衝液A) で平衡としたSephad ex G-25カラム (SigmaChemical Co., St. Louis, Missouri) 上で前記プールしたGPを脱塩してイミダゾールを除 き、第2のクロマトグラフィー工程まで、氷上で貯蔵す S.,

【0058】 <u>5'-AMP-セファロースクロマトグラ</u> フィー

脱塩されブールされたG P 改料 (ほぼ600 m L) は、 次に、緩縮後、 (上記参照、) で平衡とされている70 m L の5' ー A M P Sepharose (Pharm a cia L K B Biotetechnology, Piscataway, New Jersey)と

混合される。混合物を22℃で1時間緩やかに攪拌し、 ついで、カラムに充填し、Aggoがベースラインに戻る まで、緩衝液Aで洗浄する。25mMのTris-塩酸 塩、0.2mMのDTTおよび10mMのアデノシン 5' -モノホスフェート (AMP) で、pH7.3 (級 衝液B) において、カラムからGPおよびその他の蛋白 質を溶離する。GP-含有画分をプールし、続いて、酵 素(以下に記載)活性を測定し、ドデシル硫酸ナトリウ ムポリアクリルアミドゲル電気泳動、続いて、銀染色 (2D-silverStain II "Daiic hi Kit", Daiichi PureChemi cals Co., LTd., Tokyo, Ja pan) により、M.をほぼ97kdal GP 蛋白 質バンドに視覚化することによって同定し、ついで、プ ールする。プールされたGPは、25mMのβーグリセ ロホスフェート、0.2mMのDTT、0.3mMのE DTA、200mMのNaCl、pH7. 0緩衝液(緩 衝液C) に透析し、使用するまで氷上で貯蔵する。

【0059】GP酵素の使用に先立ち、酵素は、E. c. oli蘭株XL-1ブルー(GPわと称す)(Stragene Cloning Systems LaJolia, California)で発現される不活性がから、以下の<u>GPの活性</u>能約分に記載する方法により、活性形(GPaと称す)へと転化される。

【0060】Sf9細胞中で発現されたグリコーゲンホスホリラーゼの精製

上記したペレット中のSf 9細胞は、 $0.2 \,\mathrm{mMoDT}$ T、 $1 \,\mathrm{mMoMg\,C\,I_{\,2}}$ 、ブラス、以下の表 $b \,\mathrm{のプロテ}$ アーゼ阻害剤:

【0061】 【表2】

		表も
	0.7 µ g / m L	ベプスタチンA
	0.5 µ g / m L	ロイペプチン
	0.2mM	フェニルメチルスルホニルフルオライド (PMSF): および、
	0.5mM	EDTA
١	IAノーセで削	処理し、続いて、 フノイー (IMAC)

を、3 μ g / m L o D N N 2 で が が L o T A N 2 で が か L o T A N 2 で が か L o T A N 2 で が M 2 T A N 2 で A N 2 T A N

【0062】固定化された金属アフィニティクロマトグ

固定化された金属アフィニティクロマトグラフィーは、 上記部分に記載したようにして行う。ブールし、脱塩し たの見け、ついで、さらに処理されるまで、米上で貯蔵 される。

【0063】GPの活性化

さらなるクロマトグラフィーの前に、S 「 9 細胞に発現 された不活性酵素 (GPbと称す) の両分を、以下のG Pの活性化に記載する方法によって活性形へと転化す

【0064】アニオン交換クロマトグラフィー

関定化されたホスホリラーゼキナーゼと反応させること による1MAC精製GPbのGPaへの活性化に続き、 プールしたGPa両分を、0.5mMのDTT、0.2 mMのEDTA、1.0mMのフェニルメチルスルホニ ルフルオライド (PMSF)、1. $0 \mu g/mLのロイ$ ペプトンおよび1. 0 u g/m LのペプスタチンAを含 有する25mMのTris塩酸塩、pH7.5に対して 透析する。ついで、MonoQ Anion Exch ange Chromatographyカラム (Ph armacia Biotech Inc., Pis cataway, New Jersey) 上に試料を 負荷する。A₂₈₀がベースラインに戻るまで、カラムを 平衡緩衝液で洗浄する。ついで、カラムから、0-0. 25MのNaC1線形勾配で試料を溶離して、結合され たGPおよびその他の結合された蛋白質を取り出す。A osoにおけるピーク蛋白質吸光度について溶離液をモニ ターすることにより輸出すると、GP-含有両分は、 0.1-0.2MのNaC1範囲で溶離する。ついで、 ドデシル硫酸ナトリウムポリアクリルアミドゲル電気泳 助 (SDS-PAGE)、続いて、銀染色 (2D-si lverStain II "Daiichi Ki t". Daiichi PureChemicals Co., LTd., Tokvo, Japan) & より、M.をほぼ97kdal GP 蛋白質パンドに 視覚化することによって同定し、ついで、プールする。 プールしたGPは、25mMのBES、1.0mMのD TT. 0. 5mM@EDTA, 5mM@NaCl. pH 6. 8緩衝液へと透析し、使用するまで、氷上に貯蔵す

【0065】GP酵素活性の測定

GPの活性化: GPbのGPaへの転化

G P静素活性の測定前に、酵素は、E. coli a維X L-1ブルー(G P b と称す)(S tratagene Cloning Systems La Joll a, California)中で発現された不活性形 から、以下のように、ホスホリラーゼキナーゼを使用す るG P のホスホリル化によって活性形(G P a と称す) へと転化される。Sf 9 細胞中で発現された不活性酵素 (G P b と称す)の両分も、また、以下の方法により、 活性形(G P a と称す)へと転化される。

【0066】 固定化されたホスホリラーゼキナーゼとの GP反応

 し、50 mMのHEPES((pH 7 . 4 .)、 1 mM 0 8 がルカトエタノールおよび 0 . 2 %の 8 $^{$

【0067】上記(E.coliから)5、一AMPーセファロースクロマトグラフィーから得られる一部精製された不配性GPb;または、上記(SFO組取から)IMACから得られるGPbと混合物をキナーゼ検定機能被で、1:10に高軟し、ついで、AI「i」「Gelビーズ上に固定化された前述のホスホリラーゼキナーゼ構変と混合する。 Na ATPを5m MおよびMgC1₂6 mMに加える。生ずる混合物を25℃で30~60分間級やかに混合する。ビーズから試料を取り出し、3。3 mMのAMPの体でおよび不任に対するGP酵素活性を測定することによって、GPaへの転化によるGPbのバーセント花性化を評価する。ついで、GPa酢素活性(AMP一独立)による合計GP酵素活性のパーセントで、GPa酢素活性(AMP一独立)による合計GP酢素活性のパーセントで、GPa酢素活性(AMP一独立)による合計GP酢素活性のパーセントで、GPa酢素活性(AMP一独立)による合計GP酢素活性のパーセントで、GPa酢素活性(AMP一独立)による合計GP酢素活性のパーセントを以下のようにして計算する:

((HLGP活性-AMP) / (HLGP活性+AMP)) 100

あるいは、GPbのGPaへの転化は、GPbのGPa への転化に従い表される電気泳動移動度におけるシフト に基づく等電点電気泳動によりモノターすることができ る。プレキャストゲル [precast gels (p Ⅰ範囲4-6.5)]および製造者の推奨する方法を使 用するPharmacia PlastGel Svs tem(Pharmacia Biotech, In c., Piscataway, New Jerse v) を利用する等電点電気泳動(IEF)により、GP 試料を分析する。ついで、分割されたGPaおよびGP bバンドを銀染色 (2D-silver Stain II "DaiichiKit", Daiichi P ure Chemicals Co., LTd., Tokvo, Japan) によりゲル上に視覚化す る。GPaおよびGPbの同定は、実験試料として同一 ゲル上で平行して試験されるE. coli誘導GPaお よびGPb標準に対して比較することによりなされる。 【0068】GPa活件檢定

グリコーゲンホスホリラーせの活性化された形 (G P a l) に及ぼす式1または1 A で表される化合物の効果 は、2つの方法のうちの1つによって測定することができ;グリコーゲンホスホリラーゼ a 活性は、グリコーゲンからのグルコース-1 - ホスフェートの生産をモニターすることによる進行方向において測定するか、または、逆反反に従い、無機ホスフェートの放出によるゲル

コースー1ーホスフェートからのグリコーゲン合成を測 定することによる。反応は、全て、96穴微量プレート 中で3重に試験し、反応生成物の形成による吸光度の変 化を、Titertech Microplate S tacker (ICN Biomedical Co. Hunstville, Alabama) に接続さ れたMCC/340 MKII Elisa Read er (Lab Systems, Finland) & おいて以下に記載する波長で測定する。

【0069】進行方向におけるGPa酵素活性を測定す るために、グリコーゲンからのグルコース-1-ホスフ ェートの生産は、以下のように改良されたPesce etal. (Pesce, M. A., Bodour ian, S. H., Harris, R. C. an d Nicholson, J. F. (1977) Cl inical Chemistry 23, 1711 -1717) の多酵素カップルさせた一般的な方法によ ってモニターされる: $1-100\mu$ gのGPa、10ユ ニットのホスホグルコミュターゼおよび15ユニットの グルコースー6ーホスフェートデヒドロゲナーム (Bo ehringer Mannheim Biochem icals, Indianapolis, IN) を 緩衝液 A (以降に記載する) の1m L に希釈する。緩衝 液Aは、pH7. 2であり、50mMのHEPES、1 0.0 mMのKC1. 2. 5 mMのエチレングリコール四 酢酸 (EGTA) 、2.5mMのMgC1。、3.5m MのKH。POaおよび0.5mMのジチオスレイトール を含有する。0. 47mg/mLのグリコーゲン、9. 4mMのグルコース、0.63mMのニコチンアミドア デニンジヌクレオチドホスフェートの酸化された形 (N ADPH+) を含有する80 u 1の緩衝液Aに、このス トック (stock) の20u1を加える。試験される 化合物は、酵素の添加前に、14%のジメチルスルホキ シド(DMSO)溶液5 u Lとして加えられる。阻害剤 が存在しない場合のGPa酵素活性の基本的な速度は、 1 4 % DM S O の 5 μ L を加えることによって測定さ れ、GPa酵素活性の完全に阻害された速度は、陽性コ

ントロール試験物質、カフェイン50mMの20µLを 加えることにより得られる。反応は、室温で、酸化され たNADPH+の還元されたNADPHへの転化を34 0 n mで測定することによって続けられる。 【0070】逆方向におけるGPa酵素活性を測定する

ためには、グルコース-1-ホスフェートのグリコーゲ ンプラス無機ホスフェートの転化が、以下のように改良

されたEngers et al. (Engers, H. D., Shechosky, S. and Ma dsen, N.B. (1970) Can. J. Biochem. 48, 746-754) によっ て記載された一般的な方法によって測定される:1-1 00μgのGPaを緩衝液B(以降に記載する)の1m Lに希釈する。緩衝液Bは、pH7. 2であり、50m MOHEPES, 100mMOKC1, 2.5mMOE GTA、2、5mMのMgClaおよび0、5mMのジ チオスレイトールを含有する。1.25mg/mLのグ リコーゲン、9、4mMのグルコースおよび0、63m Mのグルコース-1-ホスフェートを含む緩衝液Bの8 0 μ L に、このストック 2 0 μ L を加える。試験する化 合物を酵素の添加前に、14%のDMSO溶液5μLと して加える。添加される阻害剤の存在なしでのGPa酵 素活性の基本的速度は、14%のDMSO5μLを加え ることによって測定し、GPa酵素活性の完全に阻害さ れた速度は、50mMのカフェイン20μLを加えるこ とによって得られる。この混合物を室温で1時間インキ ュベートし、グルコース-1-ホスフェートから放出さ れる無機ホスフェートを、以下のように改良されたLa nzetta et al. (Lanzetta, P. A., Alvarez, L. J., Reinac h, P. S. and Candia, O. A. (1979) Anal. Biochem. 10 0, 95-97) の一般法によって測定する:10m g/mLのアンモニウムモリブデート、0.38mg/ mLのマラカイトグリーンの1N HClの150μL

を酵素ミックスの100 µ Lに加える。室温で20分間 インキュベーション後、吸光度を620nmで測定す 【0071】上記検定は、また、種々の病原体源から誘

導されるグリコーゲンホスホリラーゼの活性を評価する ためにも使用することができる。必要とされる検定の適 合は容易に達成される。 【0072】試験化合物によるGPA酵素活性のインビ

トロ阻害についてのICgo値(50%阻害に必要とされ る試験化合物の濃度)を測定することが可能な試験化合 物の濃度範囲で、上記検定を行った。

【0073】ヒト肝臓およびヒト筋肉グリコーゲンホス ホリラーゼaアイソフォームに及ぼす本発明で使用され る化合物の阻害効果を、以下、表1に示す。 [0074]

【表3】

表 1		
化合物名	HLGPa IC, nM	HMGPa IC _{so} nM
5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ((1S) -ペンジル-(2R) -ヒドロキシ-3 -((3S) -ヒドロキシ-ピロリジン-1-イル	54	96
 3-オキソプロピル)-アミド 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ((1S)-ベンジル-(2R)-ヒドロキシー3 -((3S, 4S)-ジヒドロキシーピロリジン- 1-イル)-3-オキソプロピル)-アミド 	73	90
1-1-1ル) -3-3+ソフロごル) -7:ト 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン駅 ((15)-ベンジル-3((3-ヒドロキシアゼチ ジン-1-イル)-(2R)-ヒドロキシー3-オ +ソプロビル)-アミド	236	706
5 - クロロー1 H - インドール - 2 - カルボン酸 ((1 S) - ペンジル-3 - (c is - 3,4 - ジと ドロキシーピロリジン-1 - イル) - (2 R) - ヒ ドロキシ-3 - オキソプロピル) - アミド	59	385
5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1-ペンジル-2-(3-ヒドロキシピロリジン -1-イル)-2-オキソーエチル)-アミド	45	85
5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 ((15) -ベンジル-2-(cis-3, 4-ジ ヒドロキシピロリジン-1-イル)-2-オキソー エチル)-アミド	30	97
5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ((1S) - (4-フルオロペンジル-2-(4- ヒドロキシーピペリジン-1-イル)-2-オキソ -エチル)-アミド	142	83
5-クロロー1 H-インドール-2-カルボン酸 (2-オキソ-2-チアゾリジン-3-イル-エ チル) -アミド		433
5-クロロ-1日-インドール-2-カルボン酸	65	121

[0075]

【表4】

表 1 〈統合	統き)				
化合物名	HLGPa	HMGPa			
	I C s o n M	I CsonM			
5-クロロ-1H-インドール-2-カルポン酸	65	84			
((1S) -ベンジル-2-(3-ヒドロキシイミ		1			
ノーアゼチジン-1-イル)-2-オキソ-エチル		i 1			
] ーアミド					
5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸	137	71			
((18) -ペンジル-2-((38, 48) -ジヒ		l i			
ドロキシーピロリジンー1-イル)-2-オキソー		1			
エチル〕-アミド		1 1			
		1			

((1S) -ベンジル-2-(3-ヒドロキシーア ゼテジン-1-イル)-2-オキソーエチル)-ア

概して、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤は、経口投 与されるが、例えば、経口投与が不適切であるか、また は、患者が実剤を摂取することができない場合には、非 経口投与 (例えば、静原内、筋肉内、皮下または髄内) も使用される。例えば、脈のようなある種の組織につい ては、局所投与も、また、道している。

3 8

【0076】グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤は、単 強;または、薬学的に許容可能な担体と組合せて、1回 または多数回投与で投与することができる。適した薬学 的担体としては、不活性な似体希釈剤もしくは充填剤、 滅菌水溶液、オイル(例えば、ビーナツ油、ゴマ油)お よび確なの有機溶剤が挙げられる。活性化合物と薬学的 に許容可能な担体とを組合せることによって形成される 医薬組成物は、ついで、種々の剤形、例えば、錠剤、粉 末、ロゼンジ、乳化剤、オイルソフトゲル、シロップ、 注射可能な溶液、噴霧乾燥配合物、経皮もしくは経粘膜 バッチ、吸入可能な配合物等で容易に没身することがで み、倒えば、香味剤、結合剤、賦形剤等を含有してもよ い。かくして、経口投与のためには、種々の取形剤 えば、クエン酸ナトリウム、炭酸カルシウム、リン酸カ ルシウムを含有する能剤が、温をの崩燃剤、個えば、 粉、メチルセルロース、アルギン酸およびある種の複合 体シリケートとともに、結合剤、例えば、ポリビニルゼ ロリドン、シスクロース、セラチンおよびアシアと合 わせて使用することができる。さらに、常利、例えば、 ステアリン酸ナトリウム、ラウリル硫酸ナトリウムおよ びタルクも、後郷化する目的のために有用なことが多 びタルクも、後郷化する目的のために有用なことが多 い。 同タイプの固体組成物も、また、軟質さよび硬質法 雄ゼラチンカプセルとして使用することができる。この ための好ましい物質としては、ラクトースもしくは乳糖 および高分子量ポリエチレングリコール類が挙げられ る。水性無額波またはエリキシルが経口投与のために所 起される時、その中の必須活性成分は、種々の甘味剤 しくは香味剤、着色物質もしくは燥料、および、所望さ れる場合には、乳化剤もしくは懸濁剤とともに、希釈 剤、例えば、水、エタノール、プロピレングリコール、 グリセリンおよびこれらの組合せと組み合わせることが できる。

【0077】非経口投与のためには、 括性化合物または その薬学的に許容可能な塩をゴマ油もしくはピーナッ 線、水性プロビレングリコールまたは減菌水溶液中に含 有する溶液を使用することができる。このような水性溶 液は、必要とあらば、適当に減糖化させる必要があり、 長初に、液体系釈刺を十分なサリンまたはグルコースで 等張とする。これらの個々の水性溶液は、静脈内、筋胸 内、皮下および建陸内投与に神に適している。使用され る減菌水性媒体は、全て、当業者公知の標準技術によっ で容易に入り可能である。

【0078】ある一定量の活性成分で権々の医薬組成や を顕製する方法は、公知であるか、または、当業を立 れば、本願に际らして明らかであろう。このような組 成物を調製する方法の例については、Remingto n's Pharmaceutical Scienc es, Mack Publishing Compa ny, Easton, Pa., 19th Edi tion (1995)を参照する。

【0079】本発明に従い後与さっれる医薬組成物は、 概して、0.01%-95%のグリコーゲンホスホリラ 一ゼ阻害剤、好ましくは、1%-70%のグリコーゲン ホスホリラーゼ阻害剤を含有する。とにかく、投与されるべき組成物または配合物は、感染症を処置するために 有効な量のグリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤を合う の無型的には、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤に ついての有効な投薬は、約0.005-50mg/kg /日の範囲付であり、好ましくは、0.01-25mg /kg/日の範囲内、最も好ましくは、0.1-15m g/kg/日の範囲内である。

【0080】本発明は、式して表される化合物を燃発性を処置するための第2の化合物と組み合わせて投与することにより感染症を治療主は予防することを含む。感染症を治療するための第2の化合物は、例えば、抗生物質、例えば、アミノグリコンド、ペニシリン、βーラクム阻害剤;抗結核剤、セファロスポリン、カルバベネム、キノロン、マクロライド、ケトリド、オキサブリジノン(けなわち、リネプリド)、ストレプトグラミン、別:抗一スタフィロコッカル剤、リンコサミン、スルホンアミド;または、その他のタイプの抗生物質である。

このような抗生物質の例としては、アモキシリン、アン ピシリン、ポリシリン、アジスロマイシン、アゾロシリ ン、アズトレナム、バカンピシリン、バシトラシン、ベ ネサミン、ベンザチン、ビシリン、ベンジルペニシリ ン、カプレオマイシン、カルベニシリン、セファドロキ シル、セファマンドール、セファゾリン、セフィキシ ム ヤフィゾキシム ヤフラコール ヤフメタゾール セフォペラゾン、セフォタキシム、セフォテタン、セフ ォキシチン、セフトアジジム、セフトリアクソン、セフ ロキシム、セファレキシン、セファロシン、セファピリ ン、セファラジン、クロラムペニコール、クロルテトラ サイクリン、シラスタチン、シプロフロキサシン、クラ リスロマイシン、クラブラン酸、クリンダマイシン、コ リスチン、シクロセリン、ダルフォプリスチン、デメク ロサイクリン、ジクロキサシリン、ドキシサイクリン、 エリスロシン、エリスロマイシン、エタムプトール、エ チオンアミド、フォスフォマイシン、ゲンタマイシン、 イミペネム、イソニアジド、カナマイシン、リンコマイ シン、リネプリド、メロペネム、メタサイクリン、メテ ンアミン、マンデルアミン、メチシリン、メトロニダゾ ール、メズロシリン、ミノサイクリン、ムピロシン、ナ フシリン、ナリジキシ酸、ネオマイシン、ネチルミシ ン、ニトロフラントイン、ノルフロキサシン、ノボビオ シン、オフロキサシン、オキサシリン、オキソリン酸、 オキシテトラサイクリン、キニプリシチン、パロモマイ シン、ペフロキサシン、フェノキシメチルペニシリン、 ピペラシリン、ポリミキシンb、プロカインペニシリ ン、ピラジンアミド、ソーアミノサリチル酸、リファン ピン、スペクチノマイシン、ストレプトマイシン、スル ファサイチン、スルフイソキサゾール、スルバカタム、 シネルシド、テリスロマイシン、スルファジアジン、ス ルファメチゾール、スルファメトキサゾール、スルファ ピリジン、スルファサラジン、スルフィソキサゾール、 スルフパカタム、テトラサイクリン、チエナマイシン、 チカルシリン、トプラマイシン、トリメトプリム、トリ スルファピリミジン類、トロバフロキシンおよびパンコ マイシンが挙げられるが、これらに限定されるものでは ない。これら化合物の投与は、周知の用量決定および配 合物を使用して行うことができる。

[0081]

【実施例】本発明は、以下の実施例によって例示されるが、これら実施例は、本発明の例を提供するものであり、本発明の範囲を狭くするものと理解してはならない。

【0082】実施例

クラミジアニューモニエ感染症を処置するためのG P阻 害剤の使用

[0083]

【表 5 】

		プロトコール 1	プロトコール 2		
- 17	化合物	MIC (µg/m1)	MBC (µg/m1)	MIC (#g/m1)	
	1	12.5	25	12.5	
г	2	25	25	50	

本実施例で使用される化合物を以下に示す。 【0084】 【化3】

プロトコール1は、 ⁴9 6 分配部平坦微量満定プレートで 実施した。 5%CO2中3 7 でで2 4時間インキュペートした標準時に10⁸HE p ー G 2 細胞/m 1 の 1 0 0 μ L を各穴に入れた。化合物ストックは、ジメチルスルホキンド中で調製し、順次、2 倍希領液に希釈し、1 0 μ L のアリコートとして各穴に加えた。各化合物濃度を3 重に検定した。基本が作 (クラミジアルストック(chlamydial stock))を希釈して、1 m 1 当たり2 × 1 0 4 細胞含有物形成ユニット(i u)を含ませ、9 0 μ L を今代に加えた。破除を5%CO2中3 7 でで7 2 時間進行させ、その後、細胞を固体化し、風反応性抗一L P 5 法体で染色した。 蛍光 (F I C) 共発2 次域依存 個用は、反応で大はなの様用は、反応の大力とサモントマ イクロスプレーにより 細胞含有物含有細胞の数を同定 可能とした。最小阻害濃度(MIC)は、細胞含有物の 形成を阻害する化合物の最低濃度と定義した。最小殺細 菌濃度 (MBC) は、新たな培地を添加することにより 化合物を取り出し、培養物をさらに48時間インキュベ ートした後、細胞含有物の形成を防止する化合物の最低 濃度と定義した。クラミジア・ニューモニエ (C.pn eumoniae) およびHEp-G2細胞の成育およ び調製は、Kalayoglu, M. V., 1., J. Infect. Dis., 9, 780-790に記載されている。直接フルオレ ッセント抗体技術を使用する細胞含有物を検出するため の方法は、Byrne、 G. I., et al., J. Infect. Dis.. 1993, 1 68:415-420に存在する。

【0085】プロトコール2は、HEpーG2練胞を ラミジア・ニューモニエ(C.pneumonia e)で攻撃をさた後15時間、化合物を加えた以外は、 プロトコール1とほぼ同様であった。このプロトコール は、C.pneumoniae政育および複製の後方段 階で妨害する化合物を擬別するのを補助する。

【0086】表4に示したように、化合物1および化合物2の両方とも、HEp-2無陰中でのC.pneumoniaeの成青に対して活性を示した。pneumoniae成者および複数の後決段階で妨害するのに、化合物1が化合物2よりも優れていた。化合物1および化合物2のMICは、HEp-G2細胞をシクコへキシミド(1μg/mL)で処震するプロトコールにおいて異ならなかったこともまた記載して置く。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷		識別記号	F I			テーマコード(参考)
A 6 1 K	45/00		A 6 1 K	45/00		
A 6 1 P	31/00		A 6 1 P	31/00		
	31/04			31/04		
	31/10			31/10		
	31/12			31/12		
	43/00	1 1 1		43/00	1 1 1	
C 0 7 D	103/12		C 0 7 D	403/12		
4	113/12			413/12		
	117/12			417/12		

(72) 発明者 ジュディス・リー・トレッドウェイ アメリカ合衆国コネチカット州06340, グ ロトン、イースタン・ポイント・ロード、 ファイザー・グローバル・リサーチ・アン ド・ディベロブメント